TRAITE DOOPERATION EN MATIER E BREVETS

	Expéditeur: le BUREAU INTERNATIONAL
PCT	Destinataire:
NOTIFICATION D'ELECTION	Assistant Commissioner for Patents United States Patent and Trademark
(règle 61.2 du PCT)	Office
	Box PCT Washington, D.C.20231
	ÉTATS-UNIS D'AMÉRIQUE
Date d'expédition (jour/mois/année) 26 octobre 1999 (26.10.99)	en sa qualité d'office élu
Demande internationale no PCT/FR99/00386	Référence du dossier du déposant ou du mandataire BLOcp263/38P
Date du dépôt international (jour/mois/année) 19 février 1999 (19.02.99)	Date de priorité (jour/mois/année) 20 février 1998 (20.02.98)
Déposant	
CAROSELLA, Edgardo, Delfino etc	
L'office désigné est avisé de son élection qui a été faite: A dans la demande d'examen préliminaire international le:	Il présentée à l'administration chargée de l'examen préliminaire
04 septembre	1999 (04.09.99)
dans une déclaration visant une élection ultérieure de	ánnsáe sunrès du Rureau international les
	sposoc aupros du Bureau international le.
2. L'élection X a été faite	
n'a pas été faite	
avant l'expiration d'un délai de 19 mois à compter de la date à la règle 32.2b).	e de priorité ou, lorsque la règle 32 s'applique, dans le délai visé
Bureau international de l'OMPI	Fonctionnaire autorisé
34, chemin des Colombettes 1211 Genève 20, Suisse	R. Forax

no de télécopieur: (41-22) 740.14.35 Formulaire PCT/IB/331 (juillet 1992)

2918318

Expéditeur : le BUREAU INTERNATIONAL

PCT

NOTIFICATION RELATIVE A LA PRESENTATION OU A LA TRANSMISSION DU DOCUMENT DE PRIORITE

(instruction administrative 411 du PCT)

Destinataire:	CABINET ORES
ORES, Béatrice Cabinet Orès 6, avenue de Messine F-75008 Paris FRANCE	12 MAI 1999

Date d'expédition (jour/mois/année) 27 avril 1999 (27.04.99)			
Référence du dossier du déposant ou du mandataire BLOcp263/38P	NOTIFICATION IMPORTANTE		
Demande internationale no PCT/FR99/00386	Date du dépôt international (jour/mois/année) 19 février 1999 (19.02.99)		
Date de publication internationale (jour/mois/année) Pas encore publiée	Date de priorité (jour/mois/année) 20 février 1998 (20.02.98)		

COMMISSARIAT A L'ENERGIE ATOMIQUE etc

- 1. La date de réception (sauf lorsque les lettres "NR" figurent dans la colonne de droite) par le Bureau international du ou des documents de priorité correspondant à la ou aux demandes énumérées ci-après est notifiée au déposant. Sauf indication contraire consistant en un astérisque figurant à côté d'une date de réception, ou les lettres "NR", dans la colonne de droite, le document de priorité en question a été présenté ou transmis au Bureau international d'une manière conforme à la règle 17.1.a) ou b).
- Ce formulaire met à jour et remplace toute notification relative à la présentation ou à la transmission du document de priorité qui a été envoyée précédemment.
- 3. Un astérisque(*) figurant à côté d'une date de réception dans la colonne de droite signale un document de priorité présenté ou transmis au Bureau international mais de manière non conforme à la règle 17.1.a) ou b). Dans ce cas, l'attention du déposant est appelée sur la règle 17.1.c) qui stipule qu'aucun office désigné ne peut décider de ne pas tenir compte de la revendication de priorité avant d'avoir donné au déposant la possibilité de remettre le document de priorité dans un délai raisonnable en l'espèce.
- 4. Les lettres "NR" figurant dans la colonne de droite signalent un document de priorité que le Bureau international n'a pas reçu ou que le déposant n'a pas demandé à l'office récepteur de préparer et de transmettre au Bureau international, conformément à la règle 17.1.a) ou b), respectivement. Dans ce cas, l'attention du déposant est appelée sur la règle 17.1.c) qui stipule qu'aucun office désigné ne peut décider de ne pas tenir compte de la revendication de priorité avant d'avoir donné au déposant la possibilité de remettre le document de priorité dans un délai raisonnable en l'espèce.

Date de priorité	Demande de priorité n°	Pays, office régional ou office récepteur selon le PCT	<u>Date de réception du document de priorité</u>
20 févr 1998 (20.02.98)	98/02071	FR	13 avri 1999 (13.04.99)
24 juil 1998 (24.07.98)	98/09470	FR	13 avri 1999 (13.04.99)

Bureau international de l'OMPI 34, chemin des Colombettes 1211 Genève 20, Suisse Fonctionnaire autorisé:

S. Baharlou

no de téléphone (41-22) 338.83.38

PCT

AVIS INFORMANT LE DEPOSANT DE LA COMMUNICATION DE LA DEMANDE INTERNATIONALE AUX OFFICES DESIGNES

(règle 47.1.c), première phrase, du PCT)

Expéditeur: le BUREAU INTERNATIONAL

Destinataire:
ORES, Béatrice
Cabinet Orès
6, avenue de Messine CABINET ORES
F-75008 Paris
FRANCE

Date d'expédition (jour/mois/année)

26 août 1999 (26.08.99)

Référence du dossier du déposant ou du mandataire

BLOcp263/38P

Date du dépôt international (jour/mois/année)

Date de priorité (jour/mois/année) 20 février 1998 (20.02.98)

AVIS IMPORTANT

Demande internationale no PCT/FR99/00386

19 février 1999 (19.02.99)

Déposant

COMMISSARIAT A L'ENERGIE ATOMIQUE etc

 Il est notifié par la présente qu'à la date indiquée ci-dessus comme date d'expédition de cet avis, le Bureau international a communiqué, comme le prévoit l'article 20, la demande internationale aux offices désignés suivants: EP,JP,US

Conformément à la règle 47.1.c), troisième phrase, ces offices acceptent le présent avis comme preuve déterminante du fait que la communication de la demande internationale a bien eu lieu à la date d'expédition indiquée plus haut, et le déposant n'est pas tenu de remettre de copie de la demande internationale à l'office ou aux offices désignés.

2. Les offices désignés suivants ont renoncé à l'exigence selon laquelle cette communication doit être effectuée à cette date: CA

La communication sera effectuée seulement sur demande de ces offices. De plus, le déposant n'est pas tenu de remettre de copie de la demande internationale aux offices en question (règle 49.1)a-bis)).

 Le présent avis est accompagné d'une copie de la demande internationale publiée par le Bureau international le 26 août 1999 (26.08.99) sous le numéro WO 99/42128

RAPPEL CONCERNANT LE CHAPITRE II (article 31.2)a) et règle 54.2)

Si le déposant souhaite reporter l'ouverture de la phase nationale jusqu'à 30 mois (ou plus pour ce qui concerne certains offices) à compter de la date de priorité, la demande d'examen préliminaire international doit être présentée à l'administration compétente chargée de l'examen préliminaire international avant l'expiration d'un délai de 19 mois à compter de la date de priorité.

Il appartient exclusivement au déposant de veiller au respect du délai de 19 mois.

Il est à noter que seul un déposant qui est ressortissant d'un Etat contractant du PCT lié par le chapitre Il ou qui y a son domicile peut présenter une demande d'examen préliminaire international.

RAPPEL CONCERNANT L'OUVERTURE DE LA PHASE NATIONALE (article 22 ou 39.1))

Si le déposant souhaite que la demande internationale procède en phase nationale, il doit, dans le délai de 20 mois ou de 30 mois, ou plus pour ce qui concerne certains offices, accomplir les actes mentionnés dans ces dispositions auprès de chaque office désigné ou élu.

Pour d'autres informations importantes concernant les délais et les actes à accomplir pour l'ouverture de la phase nationale, voir l'annexe du formulaire PCT/IB/301 (Notification de la réception de l'exemplaire original) et le volume II du Guide du déposant du PCT.

Bureau international de l'OMPI 34, chemin des Colombettes 1211 Genève 20, Suisse Fonctionnaire autorisé

J. Zahra

no de téléphone (41-22) 338.83.38

PCT

REC'D 29	MAY	2000
WIPO		PCT

RAPPORT D'EXAMEN PRELIMINAIRE INTERNATIONAL

(article 36 et règle 70 du PCT)

Référence o mandataire BLOcp26		ssier du déposant ou du P	POUR SUITE A DON	NER		cation de transmission du rappo international (formulaire PCT/IF	
Demande in	tema	tionale n°	Date du dépot internationa	ıl <i>(jour/m</i>	ois/année)	Date de priorité (jour/mois/ann	1 6 0)
PCT/FR9	9/00	386	19/02/1999			20/02/1998	
Classificatio A61K39/0		rnationale des brevets (CIB)) ou à la fois classification na	itionale e	et CIB		
Déposant							
сомміѕ	SAR	IAT A L'ENERGIE ATO	OMIQUE et al.	·			
			ninaire international, établ sant conformément à l'arti			on chargée de l'examen pré	liminaire
2. Ce RA	PPC	RT comprend 11 feuilles	s, y compris la présente f	euille de	e couverture).	
ét l'a ad	☐ Il est accompagné d'ANNEXES, c'est-à-dire de feuilles de la description, des revendications ou des dessins qui ont été modifiées et qui servent de base au présent rapport ou de feuilles contenant des rectifications faites auprès de l'administration chargée de l'examen préliminaire international (voir la règle 70.16 et l'instruction 607 des Instructions administratives du PCT).				s auprès de		
Cesa	nnex	es comprennent feuilles	i.				-
3. Le pré		rapport contient des indi	ications relatives aux poir	nts suiv	ants:		
11		Priorité		,			
lii	×	Absence de formulation d'application industrielle	n d'opinion quant à la nou e	iveauté	, l'activité in	ventive et la possibilité	
IV		Absence d'unité de l'inv	vention				
V	×		lon l'article 35(2) quant à e; citations et explications			vité inventive et la possibilité déclaration	,
VI		Certains documents cit					
VII	⋈	Irrégularités dans la de	mande internationale				
VIII	×	Observations relatives	à la demande internation	ale			·
Date de pré internationa		tion de la demande d'exame	en préliminaire	Date d'a	chèvement di	u présent rapport	
04/09/19	-			25.05.20	000		
	élimin	postale de l'administration ch naire international:	nargée de	Fonction	naire autorisé	5	SECONOCIO MIENTES
		ce européen des brevets 0298 Munich		Wagne	er. R		
<u>"</u>		+49 89 2399 - 0 Tx: 523656		No.4.44		20 0000 7057	Sed 12 Some Extended

I.	Bas	du	rapp	rt

1.	l'off rapj	Ce rapport a été rédigé sur la base des éléments ci-après (les feuilles de remplacement qui ont été remises à l'office récepteur en réponse à une invitation faite conformément à l'article 14 sont considérées, dans le présent l'apport, comme "initialement déposées" et ne sont pas jointes en annexe au rapport puisqu'elles ne contiennent pas de modifications.) :			
	Des	scription, pages:			
	1-2	5	version initiale		
	Rev	vendications, N°:			
	1-10	3	version initiale		
	Des	ssins, feuilles:			
	1/1	1-11/11	version initiale		
2.	Les	modifications ont e	ntrainé l'annulation :		
		de la description,	pages :		
		des dessins,	feuilles :		
3.			a été formulé abstraction faite (de certaines) des modifications, qui ont été considérées elà de l'exposé de l'invention tel qu'il a été déposé, comme il est indiqué ci-après		
4.	Obs	servations complém	entaires, le cas échéant :		
III.		sence de formulati ustrielle	on d'opinion quant à la nouveauté, l'activité inventive et la possibilité d'applicati n		
in۱	/enti		bjet de l'invention revendiquée semble être nouveau, impliquer une activité ent) ou être susceptible d'application industrielle n'a pas été examinée pour		
		l'ensemble de la de	emande international .		
	☒	les revendications	n ^{os} 11.		



parce	que	:
-------	-----	---

\times	la demande internationale, ou les revendications n° 11 en ce qui concerne l'applicabilité industrielle en
	question, se rapportent à l'objet suivant, à l'égard duquel l'administration chargée de l'examen préliminaire
	international n'est pas tenue effectuer un examen préliminaire international (préciser) :

voir feuille séparée

la description, les revendications ou les dessins (en indiquer les éléments ci-dessous), ou les revendications
nºs en question ne sont pas clairs, de sorte qu'il n'est pas possible de formuler une opinion valable
(préciser) :

- les revendications, ou les revendications nos en question, ne se fondent pas de façon adéquate sur la description, de sorte qu'il n'est pas possible de formuler une opinion valable.
- ☐ il n'a pas été établi de rapport de recherche internationale pour les revendications n° en question.
- V. Déclaration motivée selon l'article 35(2) quant à la nouveauté, l'activité inventive et la possibilité d'application industrielle; citations et explications à l'appui de cette déclaration
- 1. Déclaration

Nouveauté Oui : Revendications 1-4, 6-7,11,

Non: Revendications 5, 8-10, 12-13

Activité inventive Oui : Revendications 1-3

Non: Revendications 4-13

Possibilité d'application industrielle Oui : Revendications 1-10

Non: Revendications 12-13

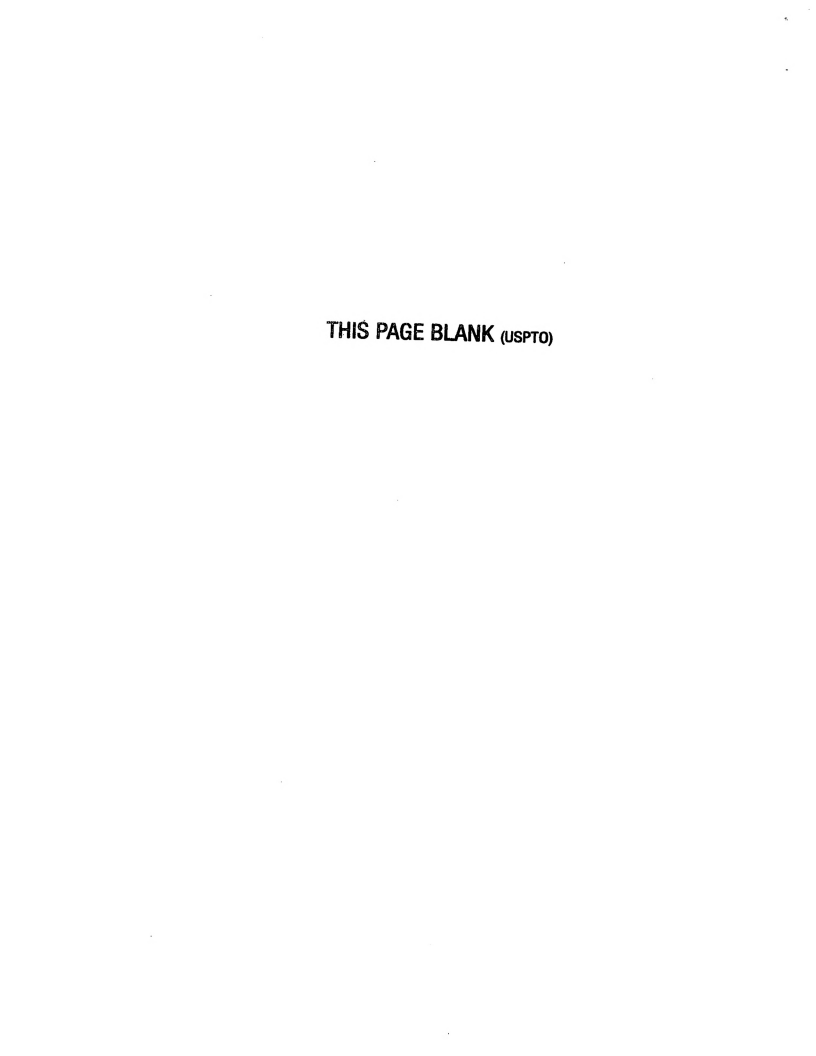
2. Citations et explications

voir feuille séparée

VII. Irrégularités dans la demande internationale

Les irrégularités suivantes, concernant la forme ou le contenu de la demande internationale, ont été constatées :

voir feuille séparée



RAPPORT D'EXAMEN PRELIMINAIRE INTERNATIONAL

Demande internationale n° PCT/FR99/00386

VIII. Obs rvati ns r latives à la d mand internati nale

L s observations suivantes sont faites au sujet de la clarté des revendications, de la description et des dessins et de la question de savoir si les revendications se fondent entièrement sur la description :

voir feuille séparée



Concernant le point III

Absence de formulation d'opinion quant à la nouveauté, l'activité inventive et la possibilité d'application industrielle

La présente Administration considère que l'objet de la revendication 11 est visé par les dispositions de la règle 67.1 (iv) PCT. C'est pourquoi il ne sera pas émis d'opinion quant à la question de savoir si l'objet de cette revendication est susceptible d'application industrielle (article 34(4)a)i) PCT).

Concernant le point V

Déclaration motivée selon l'article 35(2) PCT quant à la nouveauté, l'activité inventive et la possibilité d'application industrielle; citations et explications à l'appui de cette déclaration

- 1. Il est fait référence aux documents suivants:
- D1: MOREAU ET AL: 'Transcrits différentiels du gène du CMH' COMPTES RENDUS DES SEANCES DE L'ACADEMIE DES SCIENCES SERIE III: SCIENCES DE LA VIE, vol. 318, 1 janvier 1995, pages 837-842, XP002086257 cité dans la demande
- D2: Y. YANG ET AL.: 'EXPRESSION OF HLA-G IN HUMAN MONONUCLEAR PHAGOCYTES AND SELECTIVE INDUCTION BY IFN-GAMMA' THE JOURNAL OF IMMUNOLOGY, vol. 156, 1996, pages 4224-4231.
- D3: ROUAS ET AL: 'The alpha1 domain of HLA-G1 and HLA-G2 inhibits cytotoxicity induced by natural killer cells: is HLA G the public ligand for natural killer cell inhibitory receptors?' PROCEEDINGS OF THE NATIONAL ACADEMY OF SCIENCES OF USA, vol. 94, 1 mai 1997, pages 5249-5254, cité dans la demande.
- D4: P.PAUL ET AL.: 'HLA-G EXPRESSION IN MELANOMA: A WAY FOR TUMOR CELLS TO ESCAPE FROM IMMUNOSURVEILLANCE' PROCEEDINGS OF



NATURAL ACADEMY OF SCIENCES, USA, vol. 95, avril 1998, pages 4510-4515.

D5: WO 96 31604 A (UNIV CALIFORNIA) 10 octobre 1996

- 2. La revendication 1 est dirigée vers une méthode d'établissement du profil de transcription HLA-G d'une tumeur solide en vue de la sélection d'un traitment. L'objet de la revendication est nouveau (Article 33(2) PCT) car l'état de la technique ne décrit pas de méthode relative à une tumeur solide. Le document D1, qui est considéré comme l'état de la technique le plus proche, décrit (cf. pages 838 et 839, matériel et méthodes) une méthode d'établissement du profil de transcription HLA-G basée sur l'extraction de l'ARN de cellules du foetus humain, suivie de la transcription inverse et de l'amplification par des amorces spécifiques de HLA-G (D1, tableau I). Les fragments obtenus sont analysés par électrophorèse et permettent d'identifier le profil de transcription HLA-G des cellules foetales. D'après la description (page 16, lignes 17-21) les amorces utilisées sont décrites dans l'état de la technique. Il est évident pour l'homme du métier que la méthode décrite par D1 peut être adaptée à d'autres tissus mais l'état de la technique ne donne pas d'indication que les HLA-G sont exprimés sur les tumeurs solides et qu'ils y jouent aussi un rôle dans la protection des cellules malignes contre la lyse par les cellules NK. Par conséquence l'objet de la revendication implique une activité inventive (Article 33(3) PCT).
- 3. La revendication 2 est nouvelle (Article 33(2) PCT) parce qu'une méthode d'établissement du profil d'expression HLA-G pour une tumeur solide n'a pas été décrite dans l'état de la technique. Le document D2, qui est considéré comme l'état de la technique le plus proche, décrit (cf. pages 4225, matériel et méthodes) une méthode immunohistochimique permettant la détection de l'expression de l'antigène HLA-G sur des cellules cytrophoblastiques par l'anticorps monoclonal 87G. D'après la description (page 25, ligne 2) l'anticorps 16G1 permettant la détection de la protéine HLA-G soluble était connu au moment de la soumission du présent dossier. Il est évident pour l'homme du métier que la méthode décrite dans D2 peut être adaptée à d'autres types de cellules humaines mais l'état de la



technique ne donne pas d'indication que les HLA-G sont exprimés sur les tumeurs solides et qu'ils y jouent aussi un rôle dans la protection des cellules malignes contre la lyse par les cellules NK. Par conséquence l'objet de la revendication

implique une activité inventive (Article 33(3) PCT).

- 4. La revendication 3 a pour objet une méthode d'établissement du profil d'expression HLA-G d'une tumeur solide par immunoprécipitation. Cette méthode est nouvelle parce qu'elle n'a pas été décrite préalablement pour une tumeur solide. Le document D3, qui est considéré comme l'état de la technique le plus proche, décrit (cf. pages 5250, deuxième colonne, deuxième alinéa) une méthode de détection des antigènes HLA-G1 et HLA-G2 par immunoprécipitation effectuée sur des cellules transformées par transfection et exprimant HLA-G1 ou HLA-G2. Il est évident pour l'homme du métier que la méthode décrite dans D3 peut être adaptée à d'autres types de cellules humaines mais l'état de la technique ne donne pas d'indication que les HLA-G sont exprimés sur les tumeurs solides et qu'ils y jouent aussi un rôle dans la protection des cellules malignes contre la lyse par les cellules NK. Par conséquence l'objet de la revendication implique une activité inventive (Article 33(3) PCT).
- 5. L'objet de la revendication 4 n'apparaît pas dans le premier document de priorité (FR 98 02071, 20.02.1998) par conséquence le document D4 publié le 15.04.1998 et donc avant le deuxième document de priorité (FR 98 09470, 24.07.98) fait partie de l'état de la technique concernant la revendication 4 (directives V-2 et règle 64.1 PCT). L'objet de la revendication 4 est nouveau (article 33(2) PCT) parce qu'une méthode de sélection de facteurs de régulation effectuée sur des cellules tumorales mises en culture primaire ne fait pas partie de l'état de la technique. Le document D2, qui est considéré comme l'état de la technique le plus proche, décrit (cf. pages 4225, matériel et méthodes) une méthode immunocytochimique qui permet de détecter l'expression des HLA-G sur des cellules tumorales (cellules de lymphome histiocytaire - U937, CRL 1593) après culture des cellules en présence de cytokines. Les résultats obtenus dans D2 montrent que l'interféron-[SPEC0807] induit l'expression des HLA-G. En considérant les donnés de D4 décrivant le rôle joué par les HLA-G dans les mélanomes il est évident pour l'homme du métier d'utiliser la méthode décrite par D2 pour cribler des facteurs potentiels inhibant l'expression des antigènes HLA-G.



L'objet de la revendication 4 n'implique donc pas d'activité inventive (article 33(3) PCT).

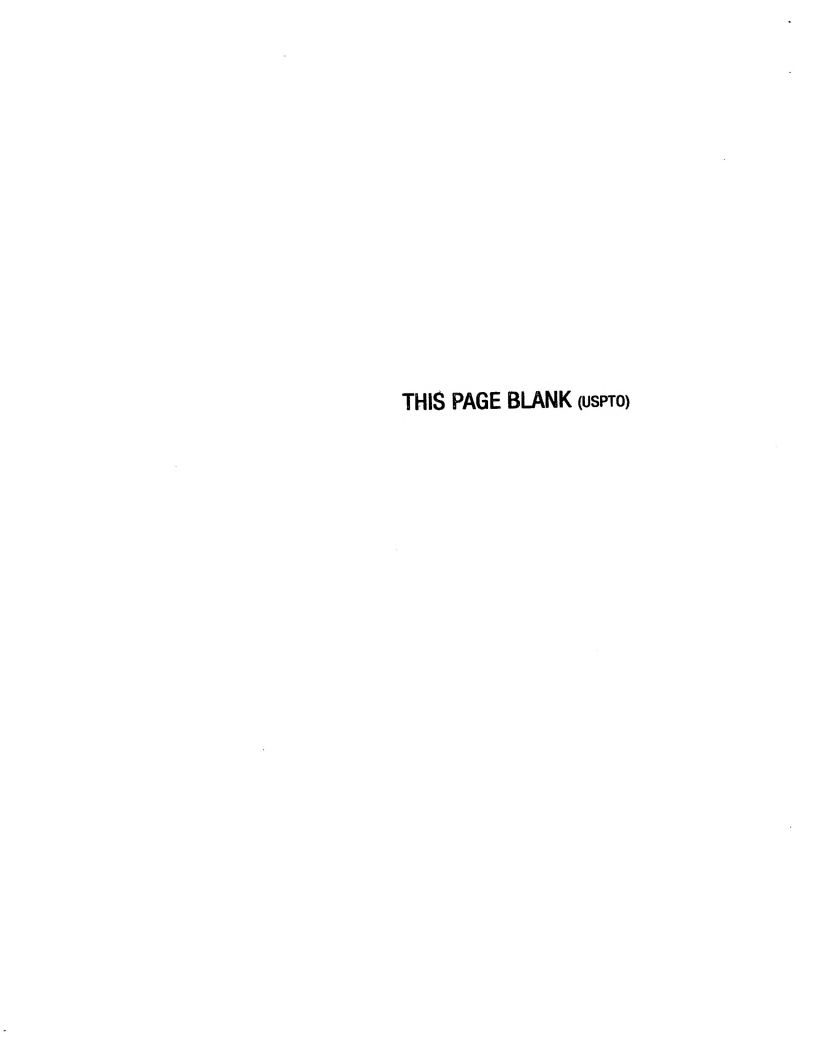
- 6. L'objet de la revendication 5 n'est pas nouveau (article 33(2) PCT) parce qu'il comprend comme caractéristique principale l'antigène HLA-G5 soluble, dont la séquence est connue (D1, figure 1) et qui peut être amplifié par une paire d'amorces décrites dans D1 (page 839, tableau I). Même si l'objet de la revendication était nouveau, il n'impliquerait pas une activité inventive parce qu'un effet protecteur en tant que vaccin, effet sur la base duquel il aurait pu être vérifié qu'il implique une activité inventive, n'a pas été montré dans la demande.
- 7. L'objet de la revendication 6 est nouveau (article 33(2) PCT) car des cellules tumorales exprimant une isoforme HLA-G et étant modifiées de manière à induire la production d'anticorps anti HLA-G, ne sont pas décrites dans l'état de la technique. Ni un effet d'induction de la production d'anticorps par des cellules modifiées, ni un effet protecteur en tant que vaccin des dites cellules modifiées, n'a été montré dans la demande. Ces effets représentent les effets techniques particuliers sur la base desquels il aurait pu être vérifié que l'objet implique une activité inventive. En l'absence de ces effets il a donc lieu de considérer que l'objet de la revendication 6, n'implique pas une activité inventive (article 33(3) PCT).
- 8. En présumant que les "protéines appropriées" aient pour but de favoriser la formation d'anticorps contre l'antigène HLA-G (voir alinéa 18), la caractéristique supplémentaire apportée au vaccin par la revendication dépendante 7 ne confère pas une activité inventive (article 33(3) PCT) au vaccin car l'accouplement de protéines appropriées à un antigène afin d'augmenter l'immunogénicité de l'antigène est bien connu par l'homme du métier.
- 9. La revendication 8 est dirigée vers une composition caractérisée par la présence d'anticorps anti-HLA-G. Comme des anticorps anti-HLA-G font partie de l'état de la technique (D2, page 4225, deuxième colonne, troisième alinéa; D5, revendication 10; D3, page 5250, deuxième colonne, troisième alinéa) l'objet de ladite revendication n'est pas nouveau (article 33(2) PCT).

PRELIMINAIRE INTERNATIONAL - FEUILLE SEPAREE

- 10. La revendication 9 est dirigée vers une composition caractérisée par la présence d'un facteur de régulation de la transcription et/ou de l'expression des HLA-G. Comme la description indique entre autre l'interleukine 10, facteur bien connu par l'homme du métier, en tant que facteur de régulation, l'objet de la revendication 8 n'est pas nouveau (article 33(2) PCT).
- 11. L'objet de la revendication 10 n'est pas nouveau (article 33(2) PCT) pour la même raison que pour la revendication 9. D'après la description, un des facteurs de régulation obtenus à l'aide de la méthode selon la revendication 4 est l'interleukine 10.
- 12. L'objet de la revendication 11 est nouveau (article 33(2) PCT) parce qu'un produit contenant un anticorps anti-HLA-G et des facteurs de régulation de l'expression des HLA-G ne fait pas partie de l'état de la technique. L'utilisation des anticorps anti-HLA-G dans le traitement des tumeurs n'est pas inventive (voir plus haut.alinéa 9) et un effet de synergie par une administration simultanée de facteurs de régulations (qui peuvent aussi augmenter l'expression de HLA-G), sur la base duquel il aurait pu être vérifié que les produits combinés impliquent une activité inventive, n'a pas été démontré dans la présente demande. Il a donc lieu de considérer que l'objet de la revendication 11 n'implique pas une activité inventive (article 33(3) PCT).

Il n'existe pas de critère unifié dans les Etats parties au PCT pour déterminer si la revendication 11 est susceptible d'application industrielle. La brevetabilité peut aussi dépendre de la manière dont les revendications ont été formulées. Ainsi, l'Office européen des brevets ne considère pas comme susceptible d'application industrielle l'objet de revendications d'utilisation d'un composé à des fins médicales. Par contre, peuvent être acceptées des revendications relatives à un composé connu, pour une première utilisation à des fins médicales ainsi que des revendications relatives à l'utilisation d'un tel composé dans la fabrication d'un médicament en vue d'un nouveau traitement médical.

13. L'objet de la revendication 12 n'est pas compris dans les documents de priorité. Le document D5 (publié en avril 1998) fait donc parti de l'état de la technique en ce qui concerne cette revendication (directives V-2 et règle 64.1 PCT). L'objet de



ladite revendication n'est pas nouveau (article 33(2) PCT) parce que D5 décrit un modèle d'étude de la transcription (page 4512, figure 1) et de l'expression (page 4515, figure 4) des HLA-G utilisant des lignées cellulaires de mélanomes M74, IGR et M8.

 La revendication 13 doit être interprétée comme méthode de dosage de la forme soluble d'HLA-G apte à être utilisée pour la surveillance de l'évolution d'une tumeur. L'objet de cette revendication n'est pas nouveau (article 33(2) PCT) car le dosage de la forme soluble d'HLA-G a été décrit dans D5 (revendication 20). En plus il faut remarquer qu'une corrélation entre la présence d'HLA-G soluble dans les sérums et la dissémination de la tumeur n'a pas été montrée dans cette demande. En absence de cette corrélation, qui représente l'effet technique particulier sur la base duquel il aurait pu être vérifié que l'objet implique une activité inventive, il faut considérer que l'objet de la revendication 13 n'implique pas une activité inventive (article 33(3) PCT).

Concernant le point VII

Irrégularités dans la demande internationale

- 15. Les formulations vagues et générales utilisées dans la description (page 25, dernier paragraphe) visent à élargir l'étendue de la protection de façon vague et non précisément définie (règle 9.1(i.v) PCT, directives C-III 4.3a.) et doivent être enlevées.
- La description n'indique pas de mode de réalisation comportant un exemple pour les revendications 2, 4-11, 13 (règle 5.1(a)(v)).

Concernant le point VIII

Observations relatives à la demande internationale

17. L'objet de la revendications 2 n'est pas suffisamment exposé (article 5 PCT) pour



PRELIMINAIRE INTERNATIONAL - FEUILLE SEPAREE

permettre à l'homme du métier d'établir un profil complet de l'expression du HLA-G sur coupe histologique parce que les anticorps disponibles ne permettent pas la distinction de tous les antigènes HLA-G1 à HLA-G5. Les anticorps décrits dans la demande semblent uniquement permettre de faire une distinction entre l'expression de HLA-G en général et la forme soluble de l'HLA-G.

- 18. La partie (vi) de la revendication 4 n'est pas claire (article 6 PCT) parce qu'elle n'indique pas clairement qu'il s'agit d'un traitement in vitro. De surcroît le terme "réponse anti-tumorale" n'est pas clair dans le contexte d'un test in vitro.
- 19. Les revendications 5-7 ne sont pas suffisamment exposées (article 5 PCT) pour permettre à l'homme du métier de produire un vaccin antitumoral. L'administration d'un antigène provoquant la production d'anticorps n 'entraîne pas nécessairement une protection de l'organisme.
- 20. La revendication 7 n'est pas claire (article 6 PCT) parce que l'expression "protéine appropriée" est trop vague.
- 21. La revendication 9 n'est pas claire (article 6 PCT) parce que l'expression "facteur de régulation" est vague. L'objet des revendications 9 et 11 n'est pas suffisamment exposé (article 5 PCT), car la présente demande ne permet pas à l'homme du métier de déterminer quels facteurs de la liste très générale, donnée dans la description (page 10, lignes9-13), pourrait être utilisé pour réaliser l'invention.
- 22. L'objet de la revendication 10 n'est pas suffisamment exposé (article 5 PCT), car la présente demande ne permet pas à l'homme du métier de déterminer quels acides nucléiques anti-sens, ni quels inhibiteurs hormonaux parmi le très grand nombre de molécules définies par ces catégories, pourraient être utilisé pour réaliser l'invention.
- 23. L'objet de la revendication 13 n'est pas suffisamment supportée par la description (article 6 PCT), car la présente demande ne montre pas de corrélation entre la présence d'HLA-G soluble dans les sérums et la dissémination de la tumeur.

Translation

PATENT COOPERATION TREATY

1600 1656 RECEIVED

PCT

INTERNATIONAL PRELIMINARY EXAMINATION REPORT

(PCT Article 36 and Rule 70)

TECH CENTER 1600/2900

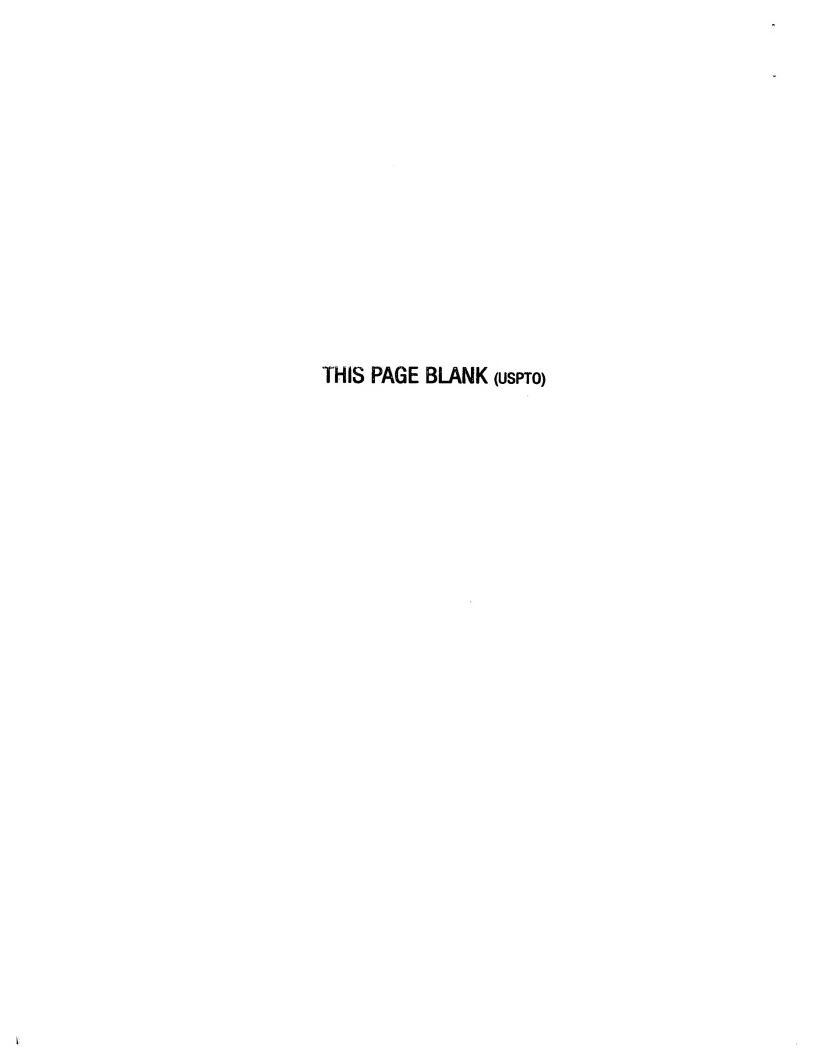
•			
Applicant's or agent's file reference BLOcp263/38P		See Notification of Transmittal of International Preliminary Examination Report (Form PCT/IPEA/416)	
International application No.	International filing date (day/mo.		
PCT/FR99/00386	19 February 1999 (19.0	(2.99) 20 February 1998 (20.02.98)	
International Patent Classification (IPC) or no A61K 39/00	ational classification and IPC		
Applicant COM	MISSARIAT A L'ENERGI	E ATOMIQUE	
Authority and is transmitted to the ap	oplicant according to Article 36.	ed by this International Preliminary Examining this cover sheet.	
This report is also accompan been amended and are the ba (see Rule 70.16 and Section	This REPORT consists of a total of 11 sheets, including this cover sheet. This report is also accompanied by ANNEXES, i.e., sheets of the description, claims and/or drawings which have been amended and are the basis for this report and/or sheets containing rectifications made before this Authority (see Rule 70.16 and Section 607 of the Administrative Instructions under the PCT).		
	These annexes consist of a total of sheets.		
Basis of the report			
II Priority			
		inventive step and industrial applicability	
IV Lack of unity of inv			
V Reasoned statement citations and explan	t under Article 35(2) with regard to nations supporting such statement	o novelty, inventive step or industrial applicability;	
VI Certain documents	cited		
VII Certain defects in the	ne international application		
VIII Certain observation	s on the international application		
Date of submission of the demand	Date of co	mpletion of this report	
04 September 1999 (04.0		25 May 2000 (25.05.2000)	
Name and mailing address of the IPEA/EP	Authorized	d officer	
Facsimile No.		No.	

INTERNATIONAL PRELIMINARY EXAMINATION REPORT

International application No.

PCT/FR99/00386

I. Basis o	of the r	eport			
1. This re under A	eport ha	as been drawn of are referred to	on the basis o in this report	f (Replacement shee as "originally filed"	its which have been furnished to the receiving Office in response to an invitation and are not annexed to the report since they do not contain amendments.):
	ti	ne international	application a	s originally filed.	
	X th	ne description,	pages	1-25	_, as originally filed,
			pages		_, filed with the demand,
			pages		, filed with the letter of
			pages		_, filed with the letter of
Б	₹] th	e claims,	Nos.	1-13	_ , as originally filed,
۷	3				, as amended under Article 19,
					_ , filed with the demand,
					, filed with the letter of,
					, filed with the letter of
<u> </u>	7 the	e drawings,			, as originally filed,
L.		<u>6</u> -,			, filed with the demand,
					, filed with the letter of,
					, filed with the letter of
2. The ame	endmen	ts have resulted			•
٢	_				
	_				-
	_				
		drawings,	sneets/11g		
This report has been established as if (some of) the amendments had not been made, since they have been considered to go beyond the disclosure as filed, as indicated in the Supplemental Box (Rule 70.2(c)). 4. Additional observations, if necessary:					
					1
	_				



International application No.

INTERNATIONAL PRELIMINARY EXAMINATION REPORT

PCT/FR99/00386

III. Non-establishment of opinion with regard to novelty, inventive step and industrial applicability						
The questions whether the claimed invention appears to be novel, to involve an inventive step (to be non obvious), or to be industrially applicable have not been examined in respect of:						
the entire international application.						
claims Nos.						
because:						
the said international application, or the said claims Nos. relate to the following subject matter which does not require an international preliminary examination (specify):						
the description, claims or drawings (indicate particular elements below) or said claims Nosare so unclear that no meaningful opinion could be formed (specify):						
are so uncrear that no meaningful opinion could be formed (specify):						
the claims, or said claims Nos are so inadequately supported by the description that no meaningful opinion could be formed.						
no international search report has been established for said claims Nos.						

INTERNATIONAL PRELIMINARY EXAMINATION REPORT

International application No. PCT/FR 99/00386

Supplemental Box

(To be used when the space in any of the preceding boxes is not sufficient)

Continuation of: III.

The present Authority considers that the subject matter of claim 11 is covered by the provisions of PCT Rule 67.1(iv). For this reason, no opinion will be given on the question of whether the subject matter of this claim is industrially applicable (PCT Article 34(4)(a)(i)).

International application No. PCT/FR 99/00386

V. Reasoned statement under Article 35(2) with regard to novelty, inventive step or industrial applicability; citations and explanations supporting such statement

1. Statement			
Novelty (N)	Claims	1-4, 6, 7, 11	YES
	Claims	5, 8-10, 12, 13	NO
Inventive step (IS)	Claims	1-3	YES
	Claims	4-13	NO
Industrial applicability (IA)	Claims	1-10	YES
	Claims	12, 13	NO

- Citations and explanations
 - 1. Reference is made to the following documents:

D1: MOREAU ET AL.: 'Transcrits différentiels du gène du CMH' COMPTES RENDUS DES SEANCES DE L'ACADEMIE DES SCIENCES SERIE III: SCIENCES DE LA VIE, vol. 318, 1 January 1995, pages 837-842, XP002086257, cited in the application

D2: Y. YANG ET AL.: 'EXPRESSION OF HLA-G IN HUMAN MONONUCLEAR PHAGOCYTES AND SELECTIVE INDUCTION BY IFN-GAMMA' THE JOURNAL OF IMMUNOLOGY, vol. 156, 1996, pages 4224-4231

D3: ROUAS ET AL: 'The alphal domain of HLA-G1 and HLA-G2 inhibits cytotoxicity induced by natural killer cells: is HLA-G the public ligand for natural killer cell inhibitory receptors?' PROCEEDINGS OF THE NATIONAL ACADEMY OF SCIENCES OF USA, vol. 94, 1 May 1997, pages 5249-5254, cited in the application D4: P. PAUL ET AL.: 'HLA-G EXPRESSION IN MELANOMA: A WAY FOR TUMOR CELLS TO ESCAPE FROM IMMUNOSURVEILLANCE', PROCEEDINGS OF NATURAL ACADEMY OF SCIENCES, USA, vol. 95, April 1998, pages 4510-4515.

D5: WO 96 31604 A (UNIV CALIFORNIA) 10 October 1996

THIS PAGE BLANK (USPTO)

- 2. Claim 1 relates to a method for establishing the HLA-G transcription profile of a solid tumour with a view to selecting a treatment. The subject matter of the claim is novel (PCT Article 33(2)) since the prior art does not describe a method relating to a solid tumour. Document D1, which is considered to be the closest prior art, describes (cf. pages 838 and 839, material and methods) a method for establishing the HLA-G transcription profile based on the extraction of RNA from human foetal cells, followed by reverse transcription and amplification by HLA-Gspecific primers (D1, table 1). The resulting fragments are analysed by electrophoresis and enable identification of the foetal cell HLA-G transcription profile. According to the description (page 16, lines 17-21), the primers used are described in the prior art. It is obvious to persons skilled in the art that the method described in D1 can be used with other tissues, but the prior art provides no indication that HLA-Gs are expressed on solid tumours and that they are also involved in protecting malignant cells from lysis by NK cells therein. Therefore, the subject matter of the claim involves an inventive step (PCT Article 33(3)).
- 3. Claim 2 is novel (PCT Article 33(2)) because a method for establishing the HLA-G expression profile of a solid tumour is not described in the prior art. Document D2, which is considered to be the closest prior art, describes (cf. page 4225, material and methods) an immunohistochemical method enabling detection of the expression of antigen HLA-G on cytotrophoblastic cells by monoclonal antibody 87G. According to the description (page 25, line2), antibody 16G1 enabling soluble HLA-G protein



detection was known at the time the present application was filed. It is obvious to persons skilled in the art that the method described in D2 can be used with other types of human cells, but the prior art provides no indication that HLA-Gs are expressed on solid tumours and that they are also involved in protecting malignant cells from lysis by NK cells therein. Therefore, the subject matter of the claim involves an inventive step (PCT Article 33(3)).

- Claim 3 relates to a method for establishing the 4. HLA-G expression profile of a solid tumour by immunoprecipitation. The method is novel because it has not been previously described in connection with a solid tumour. Document D3, which is considered to be the closest prior art, describes (cf. page 5250, second column, second paragraph) a method for detecting antigens HLA-G1 and HLA-G2 by immunoprecipitation on cells transformed by transfection and expressing HLA-G1 or HLA-G2. It is obvious to persons skilled in the art that the method described in D2 can be used with other types of human cells, but the prior art provides no indication that HLA-Gs are expressed on solid tumours and that they are also involved in protecting malignant cells from lysis by NK cells therein. Therefore, the subject matter of the claim involves an inventive step (PCT Article 33(3)).
- 5. The subject matter of claim 4 is not included in the first priority document (FR 98 02071, 20.02.1998).

 Therefore, document D4 published on 15.04.1998, i.e. before the second priority document (FR 98 09470, 24.07.98), is part of the prior art relevant to

THIS PAGE BLANK (USPTO)

claim 4 (PCT Guidelines V-2 and Rule 64.1). The subject matter of claim 4 is novel (PCT Article 33(2)) because a regulatory factor selection method performed on tumour cells in primary culture is not part of the prior art. Document D2, which is considered to be the closest prior art, describes (cf. page 4225, material and methods) an immunocytochemical method enabling detection of the expression of HLA-Gs on tumour cells (hystiocytic lymphoma cells - U937, CRL 1593) following culture of the cells in the presence of cytokines. The results achieved in D2 show that interferon-y induces HLA-G expression. Bearing in mind the data of D4 describing the part played by HLA-Gs in melanomas, it is obvious for a person skilled in the art to use the method described in D2 to screen potential factors inhibiting the expression of HLA-G antigens. Therefore, the subject matter of claim 4 does not involve an inventive step (PCT Article 33(3)).

- 6. The subject matter of claim 5 is not novel (PCT Article 33(2)) because it includes, as the main feature, the soluble HLA-G5 antigen of which the sequence is known (D1, figure 1) and which can be amplified by a pair of primers described in D1 (page 839, table I). Even if the subject matter of the claim were novel, it would not involve an inventive step because a protective effect as a vaccine, on the basis of which the presence of an inventive step could have been verified, has not been demonstrated in the application.
- 7. The subject matter of claim 6 is novel (PCT Article

THIS PAGE BLANK (USPTO)

isoform and modified in such a way that they induce anti-HLA-G antibody production are not described in the prior art. Neither an effect of inducing antibody production by modified cells nor a protective effect as a vaccine of said modified cells has been demonstrated in the application. Said effects are the special technical effects on the basis of which the presence of an inventive step in the subject matter of the claim could have been verified. In the absence of such effects, the subject matter of claim 6 is not considered to involve an inventive step (PCT Article 33(3)).

- 8. Assuming that the purpose of the "suitable proteins" is to promote the formation of antibodies to antigen HLA-G (see paragraph 18), the additional feature contributed to the vaccine by dependent claim 7 do not impart an inventive step (PCT Article 33(3)) to the vaccine, since binding suitable proteins to an antigen in order to increase the immunogenicity of the antigen is well known to persons skilled in the art.
- 9. Claim 8 relates to a composition characterised by the presence of antibodies to HLA-G. Since antibodies to HLA-G are part of the prior art (D2, page 4225, second column, third paragraph; D5, claim 10; D3, page 5250, second column, third paragraph), the subject matter of said claim is not novel (PCT Article 33(2)).
- 10. Claim 9 relates to a composition characterised by the presence of an HLA-G transcription and/or expression regulatory factor. Since the description

THIS PAGE BLANK (USPTO)

indicates, *inter alia*, interleukin 10, a factor well known to persons skilled in the art, as the regulatory factor, the subject matter of claim 8 is not novel (PCT Article 33(2)).

- 11. The subject matter of claim 10 is not novel (PCT Article 33(2)) for the same reason as claim 9.

 According to the description, one of the regulatory factors obtained by means of the method of claim 4 is interleukin 10.
- The subject matter of claim 11 is novel (PCT Article 33(2)) because a product containing an antibody to HLA-G and HLA-G expression regulatory factors is not part of the prior art. The use of antibodies to HLA-G for treating tumours is not inventive (see above paragraph 9), and no synergistic effect resulting from the simultaneous delivery of regulatory factors (which can also increase HLA-G expression), on the basis of which the presence of an inventive step in the combined products could have been verified, has been demonstrated in the present application. Therefore, the subject matter of claim 11 cannot be considered to involve an inventive step (PCT Article 33(3)).

There are no uniform criteria in the PCT for determining whether claim 11 is industrially applicable. Patentability may also be dependent on the way in which the claims are worded. Therefore, the European Patent Office does not consider the subject matter of use claims relating to the medical use of a compound to be industrially applicable. However, claims relating to a known compound, for a first medical use, can be accepted, as can claims



relating to the use of such a compound for producing a drug with a view to a novel medical treatment.

- 13. The subject matter of claim 12 is not found in the priority documents. Therefore, document D5 (published in April 1998) is part of the prior art relevant to said claim (PCT Guidelines V-2 and Rule 64.1). The subject matter of said claim is not novel (PCT Article 33(2)) because D5 describes a transcription study model (page 4512, figure 1) and an expression study model (page 4515, figure 4) for HLA-Gs using cell lines of melanomas M74, IGR and M8.
- Claim 13 should be interpreted as being a method for 14. assaying the soluble form of HLA-G useful for monitoring the development of a tumour. The subject matter of the claim is not novel (PCT Article 33(2)) since assaying the soluble form of HLA-G has already been described in D5 (claim 20). Furthermore, it should be noted that a correlation between the presence of soluble HLA-G in sera and the dissemination of the tumour has not been demonstrated in the present application. In the absence of such a correlation, which is the special technical effect on the basis of which the presence of an inventive step in the subject matter of the claim could have been verified, the subject matter of claim 13 cannot be considered to involve an inventive step (PCT Article 33(3)).



International application No. PCT/FR 99/00386

VII. Certain defects in the international application

The following defects in the form or contents of the international application have been noted:

- The vague and general wording used in the description (page 25, last paragraph) are intended to expand the scope of protection in a vague and not precisely defined manner (PCT Rule 9.1(iv), Guidelines C-III, 4.3a) and should be excised.
- 2. No embodiment comprising an example for claims 2, 4-11 and 13 has been indicated in the description (PCT Rule 5.1(a)(v)).

THIS PAGE BLANK (USPTO)

International application No. PCT/FR 99/00386

VIII. Certain observations on the international application

The following observations on the clarity of the claims, description, and drawings or on the question whether the claims are fully supported by the description, are made:

- 1. The subject matter of claim 2 has not been sufficiently disclosed (PCT Article 5) to enable a person skilled in the art to establish a complete HLA-G expression profile on a histological cut because the available antibodies do not enable all of antigens HLA-G1 to HLA-G5 to be differentiated. The antibodies described in the application merely appear to enable the expression of HLA-G in general to be differentiated from the soluble form of HLA-G.
- Part (vi) of claim 4 is unclear (PCT Article 6) because it does not clearly indicate that the treatment is performed in vivo. What is more, the term "anti-tumour response" is unclear in the context of an in vitro test.
- 3. Claims 5-7 have not been sufficiently disclosed (PCT Article 5) to enable a person skilled in the art to produce an anti-tumour vaccine. The delivery of an antigen that causes antibody production does not necessarily lead to protection of the body.
- 4. Claim 7 is unclear (PCT Article 6) because the expression "suitable protein" is too vague.
- 5. Claim 9 is unclear (PCT Article 6) because the term "regulatory factor" is vague. The subject matter of claims 9 and 11 has not been sufficiently disclosed (PCT Article 5) since the present application does not enable a person skilled in the art to determine which factors in the very general list given in the

THIS PAGE BLAINN (USPTO))	

International application No. PCT/FR 99/00386

VIII. Certain observations on the international application

description (page 10, lines 9-13) might be used to carry out the invention.

- 6. The subject matter of claim 10 has not been sufficiently disclosed (PCT Article 5) since the present application does not enable a person skilled in the art to determine which anti-sense nucleic acids or which hormonal inhibitors among the very large number of molecules covered by these categories might be used to carry out the invention.
- 7. The subject matter of claim 13 is insufficiently supported by the description (PCT Article 6) because the present application does not show a correlation between the presence of soluble HLA-G in sera and the dissemination of the tumour.

THIS PAGE DLANK (USPTO)





PCT

RAPPORT DE RECHERCHE INTERNATIONALE

(article 18 et règles 43 et 44 du PCT)

Référence du dossier du déposant ou du mandataire BL0cp263/38P		mission du rapport de recherche internationale et, le cas échéant, le point 5 ci-après
Demande internationale n°	Date du dépôt international(jour/mois/année)	(Date de priorité (la plus ancienne) (jour/mois/année)
PCT/FR 99/00386	19/02/1999	20/02/1998
Déposant		
COMMISSARIAT A L'ENERGIE	ATOMIQUE et al.	
	onale, établi par l'administration chargée de la re e copie en est transmise au Bureau internationa	
Ce rapport de recherche internationale co	mprend feuilles.	
X II est aussi accompagné d	l'une copie de chaque document relatif à l'état d	de la technique qui y est cité.
Base du rapport		
a. En ce qui concerne la langue, la r	recherche internationale a été effectuée sur la b posée, sauf indication contraire donnée sous le	oase de la demande internationale dans la même point.
la recherche internationale	a été effectuée sur la base d'une traduction de	e la demande internationale remise à l'administration.
la recherche internationale a été e	es de nucléotides ou d'acides aminés divulgu iffectuée sur la base du listage des séquences internationale, sous forme écrite.	uées dans la demande internationale (le cas échéant), :
déposée avec la demande	e internationale, sous forme déchiffrable par ord	dinateur.
remis ultérieurement à l'ac	dministration, sous forme écrite.	
remis ultérieurement à l'ac	dministration, sous forme déchiffrable par ordina	ateur.
	elle le listage des séquences présenté par écrit emande telle que déposée, a été fournie.	et fourni ultérieurement ne vas pas au-delà de la
	elle les informations enregistrées sous forme de présenté par écrit, a été fournie.	échiffrable par ordinateur sont identiques à celles
2. Il a été estimé que certai	nes revendications ne pouvaient pas faire l'	objet d'une recherche (voir le cadre I).
3. Il y a absence d'unité de	l'invention (voir le cadre II).	
4. En ce qui concerne le titre,		
X le texte est approuvé tel q	u'il a été remis par le déposant.	
Le texte a été établi par l'a	administration et a la teneur suivante:	
5. En ce qui concerne l'abrégé,		
χ le texte est approuvé tel q	u'il a été remis par le déposant	
le texte (reproduit dans le		rmément à la règle 38.2b). Le déposant peut ompter de la date d'expédition du présent rapport
6. La figure des dessins à publier avec l		
suggérée par le déposant.		Aucune des figures
parce que le déposant n'a	pas suggéré de figure.	n'est à publier.
parce que cette figure cara	actérise mieux l'invention.	·

THIS PAGE BLANK (USPTO)

RAPPORT DE RECHE

E INTERNATIONALE



A. CLASSEMENT DE L'OBJET DE LA DEMANDE CIB 6 A61K39/00 C07K16 C07K16/28 CO7K14/705 C12Q1/68 Selon la classification internationale des brevets (CIB) ou à la fois selon la classification nationale et la CIB **B. DOMAINES SUR LESQUELS LA RECHERCHE A PORTE** Documentation minimale consultée (système de classification suivi des symboles de classement) A61K C07K C120 CIB 6 Documentation consultée autre que la documentation minimale dans la mesure où ces documents relèvent des domaines sur lesquels a porté la recherche Base de données électronique consultée au cours de la recherche internationale (nom de la base de données, et si réalisable, termes de recherche utilisés) C. DOCUMENTS CONSIDERES COMME PERTINENTS Catégorie ⁵ identification des documents cités, avec, le cas échéant, l'indication des passages pertinents no. des revendications visées X AMIOT ET AL: "HLA - G transcription 1,3,4,9 studies during the different stages of 10,12,13 normal and malignant hematopoiesis" TISSUE ANTIGENS, vol. 48, no. 5, 1 novembre 1996, pages 609-614, XP002086255 voir le document en entier X AMIOT ET AL: "Distribution of HLA - G 1,3,4,9 alternative mRNAs including soluble forms 10,12,13 in normal lymphocytes and in lymphoid cell-derived leukemia" EUROPEAN JOURNAL OF IMMUNOGENETICS. vol. 23, no. 4, 1 août 1996, pages 311-320, XP002086256 voir le document en entier -/--X Voir la suite du cadre C pour la fin de la liste des documents X Les documents de familles de brevets sont indiqués en annexe ° Catégories spéciales de documents cités: "T" document ultérieur publié après la date de dépôt international ou la date de priorité et n'appartenenant pas à l'état de la "A" document définissant l'état général de la technique, non considéré comme particulièrement pertinent technique pertinent, mais cité pour comprendre le principe ou la théorie constituant la base de l'invention "E" document antérieur, mais publié à la date de dépôt international "X" document particulièrement pertinent; l'inven tion revendiquée ne peut ou après cette date être considérée comme nouvelle ou comme impliquant une activité inventive par rapport au document considéré isolément "L" document pouvant jeter un doute sur une revendication de priorité ou cité pour déterminer la date de publication d'une autre citation ou pour une raison spéciale (telle qu'indiquée) document particulièrement pertinent; l'inven tion revendiquée ne peut être considérée comme impliquant une activité inventive lorsque le document est associé à un ou plusieurs autres "O" document se référant à une divulgation orale, à un usage, à une exposition ou tous autres moyens documents de même nature, cette combinaison étant évidente pour une personne du métier "P" document publié avant la date de dépôt international, mais postérieurement à la date de priorité revendiquée "&" document qui fait partie de la même famille de brevets Date d'expédition du présent rapport de recherche internationale Date à laquelle la recherche internationale a été effectivement achevée 3 juin 1999 10/06/1999 Nom et adresse postale de l'administration chargée de la recherche internationale Fonctionnaire autorisé Office Européen des Brevets, P.B. 5818 Patentlaan 2 NL - 2280 HV Rijswijk Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl, Fax: (+31-70) 340-3016

1

Charles, D

	FR 99/00386
OCUMENTS CONSIDERES COMME PERTINENTS	
Identification des documents cités, avec le cas échéant, l'indicationdes passages pertinents	no. des revendications visées
EP 0 677 582 A (COMMISSARIAT ENERGIE ATOMIQUE) 18 octobre 1995 cité dans la demande voir page 5, ligne 2 - ligne 17; revendications 16,19,20,27,30-32 voir page 7, ligne 8 - ligne 11	5,7,8,11
P.PAUL ET AL.: "HLA-G EXPRESSION IN MELANOMA: A WAY FOR TUMOR CELLS TO ESCAPE FROM IMMUNOSURVEILLANCE" PROCEEDINGS OF NATURAL ACADEMY OF SCIENCES, USA, vol. 95, avril 1998, pages 4510-4515, XP002100587 voir page 4510, colonne 2, alinéa 1 - alinéa 3 voir page 4511, colonne 1, alinéa 3 voir page 4514, colonne 2, alinéa 4 voir page 4515, colonne 1, alinéa 2	5,7,8,11
EP 0 563 627 A (BIO DEFENCE INST CO LTD) 6 octobre 1993 voir page 2, ligne 20 - ligne 33; revendications 4,5 voir page 3, ligne 10 - ligne 12	5,8
WO 96 31604 A (UNIV CALIFORNIA) 10 octobre 1996 voir le document en entier	2,3
Y. YANG ET AL.: "EXPRESSION OF HLA-G IN HUMAN MONONUCLEAR PHAGOCYTES AND SELECTIVE INDUCTION BY IFN-GAMMA" THE JOURNAL OF IMMUNOLOGY, vol. 156, 1996, pages 4224-4231, XP002100588 voir page 4224, colonne 2, alinéa 2 voir page 4225, colonne 2, alinéa 2 voir page 4230, colonne 1, alinéa 2 - alinéa 3	8,11
MOREAU ET AL: "Transcrit diff rentiels du g ne du CMH" COMPTES RENDUS DES SEANCES DE L'ACADEMIE DES SCIENCES SERIE III: SCIENCES DE LA VIE, vol. 318, 1 janvier 1995, pages 837-842, XP002086257 cité dans la demande voir le document en entier	
	Identification des documents cités. avec.le cas échéant. l'indicationdes passages pertinents EP 0 677 582 A (COMMISSARIAT ENERGIE ATOMIQUE) 18 octobre 1995 cité dans la demande voir page 5, ligne 2 - ligne 17; revendications 16,19,20,27,30-32 voir page 7, ligne 8 - ligne 11 P.PAUL ET AL.: "HLA-G EXPRESSION IN MELANOMA: A WAY FOR TUMOR CELLS TO ESCAPE FROM IMMUNOSURVEILLANCE" PROCEEDINGS OF NATURAL ACADEMY OF SCIENCES, USA, vol. 95, avril 1998, pages 4510-4515, XP002100587 voir page 4510, colonne 2, alinéa 1 - alinéa 3 voir page 4514, colonne 1, alinéa 3 voir page 4514, colonne 2, alinéa 4 voir page 4515, colonne 1, alinéa 2 EP 0 563 627 A (BIO DEFENCE INST CO LTD) 6 octobre 1993 voir page 2, ligne 20 - ligne 33; revendications 4,5 voir page 3, ligne 10 - ligne 12 W0 96 31604 A (UNIV CALIFORNIA) 10 octobre 1996 voir le document en entier Y. YANG ET AL.: "EXPRESSION OF HLA-G IN HUMAN MONONUCLEAR PHAGOCYTES AND SELECTIVE INDUCTION BY IFN-GAMMA" THE JOURNAL OF IMMUNOLOGY, vol. 156, 1996, pages 4224-4231, XP002100588 voir page 4224, colonne 2, alinéa 2 voir page 4225, colonne 2, alinéa 2 voir page 4226, colonne 1, alinéa 2 voir page 4227, colonne 1, alinéa 2 voir page 4228, colonne 1, alinéa 2 voir page 4229, colonne 1, alinéa 2 voir page 4230, solonne 1, alinéa 2 voir page 4250, colonne 2, alinéa 2 voir page 4260 colonne 2, alinéa 2 voir page 427, colonne 2, alinéa 2 voir page 4280, colonne 1, alinéa 2 voir page 4290, colonne 2, alinéa 2 voir page 4290, colonne 2, alinéa 2 voir page 427, colonne 2, alinéa 2 voir page 428, colonne 2, alinéa 2 voir page 429, colonne 2, alinéa 2 voir page 429, colonne 2, alinéa 2 voir page 420, c



C.(suite) DOCUMENTS CONSIDERES COMME PERTINENTS					
Catégorie ^a	Identification des documents cités, avec, le cas échéant, l'indicationdes passages pertinents	no. des revendications visées			
A	KIRSZENBAUM ET AL: "An alternatively spliced form of HLA-G mRNA" PROCEEDINGS OF THE NATIONAL ACADEMY OF SCIENCES OF USA, vol. 91, 1 mai 1994, pages 4209-4213, XP002086258 cité dans la demande				
4	PEREZ ET AL: "The CD94/NKG2-A inhibitory receptor complex is involved in natural killer cell-mediated recognition of cells expressing HLA-G1" JOURNAL OF IMMUNOLOGY, vol. 158, no. 12, 15 juin 1997, pages 5736-5743, XP002086259				
A	ROUAS ET AL: "The alphal domain of HLA-G1 and HLA-G2 inhibits cytotoxicity induced by natural killer cells: is HLA - G the public ligand for natural killer cell inhibitory receptors?" PROCEEDINGS OF THE NATIONAL ACADEMY OF SCIENCES OF USA, vol. 94, 1 mai 1997, pages 5249-5254, XP002086260 cité dans la demande				
A	ROUAS ET AL: "Direct evidence to support the role of HLA - G in protecting the fetus from maternal uterine natural killer cytolysis" PROCEEDINGS OF THE NATIONAL ACADEMY OF SCIENCES OF USA, vol. 94, 1 octobre 1997, pages 11520-11525, XP002086261				
	-				
		·			

Renseignements relatifs aux membres de familles de brevets

te Internationale No
PCT/FR 99/00386

Document brevet cité au rapport de recherch	i ne	Date de publication		mbre(s) de la lle de brevet(s)	Date de publication
EP 0677582	Α	18-10-1995	FR US	2717498 A 5856442 A	22-09-1995 05-01-1999
EP 0563627	A	06-10-1993	JP AU BR CA CN CZ FI HU NZ SK ZA	5246889 A 3398793 A 9300764 A 2090957 A 1079400 A 9300342 A 930976 A 67859 A 247057 A 15993 A 9301558 A	24-09-1993 09-09-1993 28-09-1993 06-09-1993 15-12-1993 19-01-1994 06-09-1993 23-03-1995 26-10-1995 06-10-1993 27-09-1993
WO 9631604	A	10-10-1996	AU AU CA EP JP	696118 B 5256896 A 2213620 A 0819171 A 11503320 T	03-09-1998 23-10-1996 10-10-1996 21-01-1998 26-03-1999

A. CLASSIFICATION OF SUBJECT MATTER IPC 6 A61K39/00 C07K16/28

C07K14/705 C12Q1/68

According to International Patent Classification (IPC) or to both national classification and IPC

B. FIELDS SEARCHED

 $\begin{array}{ll} \mbox{Minimum documentation searched (classification system followed by classification symbols)} \\ \mbox{IPC 6} & \mbox{A61K} & \mbox{C07K} & \mbox{C12Q} \\ \end{array}$

Documentation searched other than minimum documentation to the extent that such documents are included in the fields searched

Electronic data base consulted during the international search (name of data base and, where practical, search terms used)

C. DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT			
Category °	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.	
Х	AMIOT ET AL: "HLA - G transcription studies during the different stages of normal and malignant hematopoiesis" TISSUE ANTIGENS, vol. 48, no. 5, 1 November 1996, pages 609-614, XP002086255 see the whole document	1,3,4,9, 10,12,13	
`X	AMIOT ET AL: "Distribution of HLA - G alternative mRNAs including soluble forms in normal lymphocytes and in lymphoid cell-derived leukemia" EUROPEAN JOURNAL OF IMMUNOGENETICS, vol. 23, no. 4, 1 August 1996, pages 311-320, XP002086256 see the whole document	1,3,4,9, 10,12,13	

Further documents are listed in the continuation of box C.	χ Patent family members are listed in annex.
Special categories of cited documents: "A" document defining the general state of the art which is not considered to be of particular relevance "E" earlier document but published on or after the international filing date "L" document which may throw doubts on priority claim(s) or which is cited to establish the publication date of another citation or other special reason (as specified) "O" document referring to an oral disclosure, use, exhibition or other means "P" document published prior to the international filing date but later than the priority date claimed	"T" later document published after the international filing date or priority date and not in conflict with the application but cited to understand the principle or theory underlying the invention "X" document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered novel or cannot be considered to involve an inventive step when the document is taken alone "Y" document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered to involve an inventive step when the document is combined with one or more other such documents, such combination being obvious to a person skilled in the art. "8" document member of the same patent family
Date of the actual completion of the international search	Date of mailing of the international search report
3 June 1999	10/06/1999
Name and mailing address of the ISA	Authorized officer
European Patent Office, P.B. 5818 Patentlaan 2 NL - 2280 HV Rijswijk Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl, Fax: (+31-70) 340-3016	Charles, D

INTERN ONAL SEARCH REPORT

1	
1	ational Application No
	PCT/FR 99/00386

	PC1/FR 99/00386
	Relevant to claim No.
	nelevant to dain No.
EP 0 677 582 A (COMMISSARIAT ENERGIE ATOMIQUE) 18 October 1995 cited in the application see page 5, line 2 - line 17; claims 16,19,20,27,30-32 see page 7, line 8 - line 11	5,7,8,11
P.PAUL ET AL.: "HLA-G EXPRESSION IN MELANOMA: A WAY FOR TUMOR CELLS TO ESCAPE FROM IMMUNOSURVEILLANCE" PROCEEDINGS OF NATURAL ACADEMY OF SCIENCES, USA, vol. 95, April 1998, pages 4510-4515, XP002100587 see page 4510, column 2, paragraph 1 - paragraph 3 see page 4511, column 1, paragraph 3 see page 4514, column 2, paragraph 4 see page 4515, column 1, paragraph 2	5,7,8,11
EP 0 563 627 A (BIO DEFENCE INST CO LTD) 6 October 1993 see page 2, line 20 - line 33; claims 4,5 see page 3, line 10 - line 12	5,8
WO 96 31604 A (UNIV CALIFORNIA) 10 October 1996 see the whole document	2,3
Y. YANG ET AL.: "EXPRESSION OF HLA-G IN HUMAN MONONUCLEAR PHAGOCYTES AND SELECTIVE INDUCTION BY IFN-GAMMA" THE JOURNAL OF IMMUNOLOGY, vol. 156, 1996, pages 4224-4231, XP002100588 see page 4224, column 2, paragraph 2 see page 4225, column 2, paragraph 2 see page 4230, column 1, paragraph 2 - paragraph 3	8,11
MOREAU ET AL: "Transcrit diff rentiels du g ne du CMH" COMPTES RENDUS DES SEANCES DE L'ACADEMIE DES SCIENCES SERIE III: SCIENCES DE LA VIE, vol. 318, 1 January 1995, pages 837-842, XP002086257 cited in the application see the whole document -/	
	ATOMIQUE) 18 October 1995 cited in the application see page 5, line 2 - line 17; claims 16,19,20,27,30-32 see page 7, line 8 - line 11 P.PAUL ET AL.: "HLA-G EXPRESSION IN MELANOMA: A WAY FOR TUMOR CELLS TO ESCAPE FROM IMMUNOSURVEILLANCE" PROCEEDINGS OF NATURAL ACADEMY OF SCIENCES, USA, vol. 95, April 1998, pages 4510-4515, XP002100587 see page 4510, column 2, paragraph 1 - paragraph 3 see page 4511, column 1, paragraph 3 see page 4515, column 1, paragraph 4 see page 4515, column 1, paragraph 2 EP 0 563 627 A (BIO DEFENCE INST CO LTD) 6 October 1993 see page 2, line 20 - line 33; claims 4,5 see page 3, line 10 - line 12 WO 96 31604 A (UNIV CALIFORNIA) 10 October 1996 see the whole document Y. YANG ET AL.: "EXPRESSION OF HLA-G IN HUMAN MONONUCLEAR PHAGOCYTES AND SELECTIVE INDUCTION BY IFN-GAMMA" THE JOURNAL OF IMMUNOLOGY, vol. 156, 1996, pages 4224-4231, XP002100588 see page 4224, column 2, paragraph 2 see page 4225, column 2, paragraph 2 see page 4225, column 2, paragraph 2 see page 4220, column 1, paragraph 2 see page 4230, column 2, paragraph 2 see page 4230, column 1, paragraph 2 see page 4230, column 1, paragraph 2 see page 825

C (Continu	ation) DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT	FC1/FK 99/00386		
Category °	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.		
A	KIRSZENBAUM ET AL: "An alternatively spliced form of HLA-G mRNA" PROCEEDINGS OF THE NATIONAL ACADEMY OF SCIENCES OF USA, vol. 91, 1 May 1994, pages 4209-4213, XP002086258 cited in the application			
A	PEREZ ET AL: "The CD94/NKG2-A inhibitory receptor complex is involved in natural killer cell-mediated recognition of cells expressing HLA-G1" JOURNAL OF IMMUNOLOGY, vol. 158, no. 12, 15 June 1997, pages 5736-5743, XP002086259			
A	ROUAS ET AL: "The alphal domain of HLA-G1 and HLA-G2 inhibits cytotoxicity induced by natural killer cells: is HLA - G the public ligand for natural killer cell inhibitory receptors?" PROCEEDINGS OF THE NATIONAL ACADEMY OF SCIENCES OF USA, vol. 94, 1 May 1997, pages 5249-5254, XP002086260 cited in the application			
A	ROUAS ET AL: "Direct evidence to support the role of HLA - G in protecting the fetus from maternal uterine natural killer cytolysis" PROCEEDINGS OF THE NATIONAL ACADEMY OF SCIENCES OF USA, vol. 94, 1 October 1997, pages 11520-11525, XP002086261			

ntional Application No PCT/FR 99/00386

	itent document I in search report		Publication date		Patent family member(s)	Publication date
EP	0677582	Α	18-10-1995	FR US	2717498 A 5856442 A	22-09-1995 05-01-1999
EP	0563627	Α	06-10-1993	JP AU BR CA CN CZ FI HU NZ SK ZA	5246889 A 3398793 A 9300764 A 2090957 A 1079400 A 9300342 A 930976 A 67859 A 247057 A 15993 A 9301558 A	24-09-1993 09-09-1993 28-09-1993 06-09-1993 15-12-1993 19-01-1994 06-09-1993 23-03-1995 26-10-1995 06-10-1993 27-09-1993
WO	9631604	Α	10-10-1996	AU AU CA EP JP	696118 B 5256896 A 2213620 A 0819171 A 11503320 T	03-09-1998 23-10-1996 10-10-1996 21-01-1998 26-03-1999





DEMANDE INTERNATIONALE PUBLIEE EN VERTU DU TRAITE DE COOPERATION EN MATIERE DE BREVETS (PCT)

(51) Classification internationale des brevets 6 :

A61K 39/00, C07K 16/28, 14/705, C12Q 1/68

(11) Numéro de publication internationale: WO 99/42128

(43) Date de publication internationale: 26 août 1999 (26.08.99)

(21) Numéro de la demande internationale: PCT/FR99/00386

(22) Date de dépôt international: 19 février 1999 (19.02.99)

(30) Données relatives à la priorité:

98/02071 20 février 1998 (20.02.98) FR 98/09470 24 juillet 1998 (24.07.98) FR

(71) Déposant (pour tous les Etats désignés sauf US): COMMIS-SARIAT A L'ENERGIE ATOMIQUE [FR/FR]; 31-33, rue de la Fédération, F-75015 Paris (FR).

(72) Inventeurs; et

(75) Inventeurs/Déposants (US seulement): CAROSELLA, Edgardo, Delfino [FR/FR]; 23, rue George Sand, F-75016 Paris (FR). DAUSSET, Jean [FR/FR]; 9, rue Villersexel, F-75007 Paris (FR). MOREAU, Philippe [FR/FR]; 8, rue Bougainville, F-91170 Viry-Chatillon (FR). PAUL, Pascale [FR/FR]; 29, rue de la Grange aux Belles, F-75010 Paris (FR). ROUAS-FREISS, Nathalie [FR/FR]; 44, boulevard Arago, F-75013 Paris (FR).

(74) Mandataires: ORES, Béatrice etc.; Cabinet Orès, 6, avenue de Messine, F-75008 Paris (FR).

(81) Etats désignés: CA, JP, US, brevet européen (AT, BE, CH, CY, DE, DK, ES, FI, FR, GB, GR, IE, IT, LU, MC, NL, PT, SE).

Publiée

Avec rapport de recherche internationale.

- (54) Title: METHOD FOR SELECTING TUMOURS EXPRESSING HLA-G, SENSITIVE TO ANTICANCER TREATMENT AND USES
- (54) Titre: METHODE DE SELECTION DE TUMEURS EXPRIMANT HLA-G, SENSIBLES A UN TRAITEMENT ANTI-CANCEREUX ET SES APPLICATIONS

(57) Abstract

The invention concerns a method for selecting tumours expressing HLA-G, sensitive to an anticancer treatment, which inhibits or prevents the HLA-G activity of said tumours and the uses thereof. Said method enable to establish either the HLA-G transcription profile of a solid tumour or the HLA-G expression profile of a solid tumour. The method for establishing the HLA-G transcription profile consists in: (i) drawing a tumoral sample; (ii) extracting the mRNA; (iii) reverse transcription (RT) of said RNA; (iv) successive or simultaneous amplification of the cDNA's obtained in (iii) in the presence of primers specific to each HLA-G isoform and analysing the resulting amplification products, by electrophoresis and/or specific hybridisation and (v) establishing said sample HLA-G transcription profile. The method for establishing the HLA-G expression profile consists in: (i) drawing a tumoral sample; (ii) optionally marking said sample cells; (iii) carrying out a lysis of the cells; (iv) contacting said cells which have been subjected to lysis with different antibodies directed against the class I HLA-G antigens, to form, optionally HLA-G isoform/antibodies complexes; and (v) establishing said sample HLA-G expression profile by detecting the complexes formed in step (iv).

(57) Abrégé

Méthode de sélection de tumeurs solides exprimant HLA-G, sensibles à un traitement anticancéreux, qui inhibe ou prévient l'activité HLA-G desdites tumeurs solides et ses applications. Ladite méthode permet d'établir soit le profil de transcription HLA-G d'une tumeur solide, soit le profil d'expression HLA-G d'une tumeur solide. La méthode d'établissement du profil de transcription HLA-G comprend: (i) le prélèvement d'un échantillon tumoral; (ii) l'extraction de l'ARNm; (iii) la transcription inverse (RT) dudit ARN; (iv) les amplifications successives ou concomitantes des ADNc obtenus en (iii), en présence d'amorces spécifiques de chaque isoforme d'HLA-G et l'analyse des produits d'amplification obtenus, par électrophorèse et/ou hybridation spécifique et (v) l'établissement du profil de transcription HLA-G dudit échantillon. La méthode d'établissement du profil d'expression HLA-G comprend: le prélèvement d'un échantillon tumoral, (ii) éventuellement le marquage des cellules dudit échantillon, (iii) la lyse des cellules, (iv) la mise en contact des cellules lysées avec différents anticorps dirigés contre les antigènes HLA de classe I, pour former, éventuellement des complexes isoforme d'HLA-G/anticorps et (v) l'établissement du profil d'expression HLA-G dudit échantillon, par détection des complexes formés à l'étape (iv).

UNIQUEMENT A TITRE D'INFORMATION

Codes utilisés pour identifier les Etats parties au PCT, sur les pages de couverture des brochures publiant des demandes internationales en vertu du PCT.

AL	Albanie	ES	Espagne	LS	Lesotho	SI	Slovénie
AM	Aπnénie	FI	Finlande	LT	Lituanie	SK	Slovaquie
AT	Autriche	FR	France	ŁU	Luxembourg	SN	Sénégal
ΑU	Australie	GA	Gabon	LV	Lettonie	SZ	Swaziland
AZ	Azerbaidjan	GB	Royaume-Uni	MC	Monaco	TD	Tchad
BA	Bosnie-Herzégovine	GE	Géorgie	MD	République de Moldova	TG	Togo
BB	Barbade	GH	Ghana	MG	Madagascar	TJ	Tadjikistan
BE	Belgique	GN	Guinée	MK	Ex-République yougoslave	TM	Turkménistan
BF	Burkina Faso	GR	Grèce		de Macédoine	TR	Turquie
BG	Bulgarie	HU	Hongrie	ML	Mali	TT	Trinité-et-Tobago
BJ	Bénin	IE	Irlande	MN	Mongolie	UA	Ukraine
BR	Brésil	IL	Israči	MR	Mauritanie	UG	Ouganda
BY	Bélarus	IS	Islande	MW	Malawi	US	Etats-Unis d'Amérique
CA	Canada	ΙT	Italie	MX	Mexique	UZ	Ouzbékistan
CF	République centrafricaine	JP	Japon	NE	Niger	VN	Viet Nam
CG	Congo	KE	Kenya	NL	Pays-Bas	YU	Yougoslavie
CH	Suisse	KG	Kirghizistan	NO	Norvège	zw	Zimbabwe
CI	Côte d'Ivoire	KP	République populaire	NZ	Nouvelle-Zélande		
CM	Cameroun		démocratique de Corée	PL	Pologne		
CN	Chine	KR	République de Corée	PT	Portugal		
CU	Cuba	KZ	Kazakstan	RO	Roumanie		
CZ	République tchèque	LC	Sainte-Lucie	RU	Fédération de Russie		
DE	Allemagne	LI	Liechtenstein	SD	Soudan		
DK	Danemark	LK	Sri Lanka	SE	Suède		
EE	Estonie	LR	Libéria	SG	Singapour		

10

20

25

30

1

METHODE DE SELECTION DE TUMEURS EXPRIMANT HLA-G, SENSIBLES A UN TRAITEMENT ANTICANCEREUX ET SES APPLICATIONS.

La présente invention est relative à une méthode de sélection de tumeurs solides sensibles à un traitement anticancéreux, qui inhibe ou prévient l'activité HLA-G desdites tumeurs solides et ses applications.

Les antigènes du complexe majeur d'histocompatibilité (CMH), se divisent en plusieurs classes, les antigènes de classe I (HLA-A, HLA-B et HLA-C) qui présentent 3 domaines globulaires (α1, α2 et α3), et dont le domaine α3 est associé à la β2 microglobuline, les antigènes de classe II (HLA-DP, HLA-DQ et HLA-DR) et les antigènes de classe III (complément).

Les antigènes de classe I comprennent, outre les antigènes précités, d'autres antigènes, dits antigènes de classe I non classiques, et notamment les antigènes HLA-E, HLA-F et HLA-G; ce dernier, en particulier, est exprimé par les trophoblastes extravilleux du placenta humain normal et les cellules épithéliales thymiques.

La séquence du gène HLA-G (gène HLA-6.0) a été décrite par GERAGHTY et al., (Proc. Natl. Acad. Sci. USA, 1987, <u>84</u>, 9145-9149) : il comprend 4396 paires de bases et présente une organisation intron/exon homologue à celle des gènes HLA-A, -B et -C. De manière plus précise, ce gène comprend 8 exons, 7 introns et une extrémité non traduite 3'; les 8 exons correspondent respectivement à : exon 1 : séquence signal, exon 2 : domaine extracellulaire α1, exon 3 : domaine extracellulaire α2, exon 4 : domaine extracellulaire α3, exon 5 : région transmembranaire, exon 6 : domaine cytoplasmique I, exon 7 : domaine cytoplasmique II (non traduit), exon 8 : domaine cytoplasmique III (non traduit) et région 3' non traduite (GERAGHTY et al., précité; ELLIS et al., J. Immunol., 1990, <u>144</u>, 731-735 ; KIRSZENBAUM M. et al., Oncogeny of hematopoiesis. Aplastic anemia Eds. E. Gluckman, L. Coulombel, Colloque INSERM/John Libbey Eurotext Ltd). Toutefois le gène HLA-G diffère des autres gènes de classe I, en ce que le codon de terminaison de traduction, en phase, est localisé au niveau du deuxième codon de l'exon 6 ; en conséquence, la région cyto-

5

10

15

20

25

plasmique de la protéine codée par ce gène HLA-6.0 est considérablement plus courte que celle des régions cytoplasmiques des protéines HLA-A, -B et -C.

Ces antigènes HLA-G sont essentiellement exprimés par les cellules cytotrophoblastiques du placenta et sont considérés comme jouant un rôle dans la protection du foetus (absence de rejet par la mère). En outre, dans la mesure où l'antigène HLA-G est monomorphique, il peut également être impliqué dans la croissance ou la fonction des cellules placentaires (KOVATS et al., Science, 1990, 248, 220-223).

D'autres recherches concernant cet antigène non classique de classe I (ISHITANI et al., Proc. Natl. Acad. Sci. USA, 1992, <u>89</u>, 3947-3951) ont montré que le transcrit primaire du gène HLA-G peut être épissé de plusieurs manières et produit au moins 3 ARNm matures distincts : le transcrit primaire d'HLA-G fournit une copie complète (G1) de 1 200 pb, un fragment de 900 pb (G2) et un fragment de 600 pb (G3).

Le transcrit G1 ne comprend pas l'exon 7 et correspond à la séquence décrite par ELLIS et al. (précité), c'est-à-dire qu'il code une protéine qui comprend une séquence leader, trois domaines externes, une région transmembranaire et une séquence cytoplasmique. L'ARNm G2 ne comprend pas l'exon 3, c'est-à-dire qu'il code une protéine dans laquelle les domaines α1 et α3 sont directement joints; l'ARNm G3 ne contient ni l'exon 3, ni l'exon 4, c'est-à-dire qu'il code une protéine dans laquelle le domaine α1 et la séquence transmembranaire sont directement joints.

L'épissage qui prévaut pour l'obtention de l'antigène HLA-G2 entraîne la jonction d'une adénine (A) (provenant du domaine codant α1) avec une séquence AC (issue du domaine codant α3), ce qui entraîne la création d'un codon AAC (asparagine) à la place du codon GAC (acide aspartique), rencontré au début de la séquence codant le domaine α3 dans HLA-G1.

L'épissage généré pour l'obtention de HLA-G3 n'entraîne pas la formation d'un nouveau codon dans la zone d'épissage.

Les Auteurs de cet article ont également analysé les différentes pro-30 téines exprimées : les 3 ARNm sont traduits en protéine dans la lignée cellulaire .221-G. Certains des Inventeurs ont montré l'existence d'autres formes épissées d'ARNm d'HLA-G: le transcrit HLA-G4, qui n'inclut pas l'exon 4; le transcrit HLA-G5, qui inclut l'intron 4, entre les exons 4 et 5, provoquant ainsi une modification du cadre de lecture, lors de la traduction de ce transcrit et en particulier l'apparition d'un codon stop, après l'acide aminé 21 de l'intron 4; et le transcrit HLA-G6, possédant l'intron 4, mais ayant perdu l'exon 3 (KIRSZENBAUM M. et al., *Proc. Natl. Acad. Sci.* USA, 1994, 91, 4209-4213; Demande Européenne EP 0 677 582; KIRSZENBAUM M. et al., *Human Immunol.*, 1995, 43, 237-241; MOREAU P. et al., *Human Immunol.* 1995, 43, 231-236); ils ont également montré que ces différents transcrits sont exprimés dans plusieurs types de cellules humaines fœtales et adultes, notamment dans les lymphocytes (KIRSZENBAUM M. et al., *Human Immunol.*, 1995, précité; MOREAU P. et al., *Human Immunol.* 1995, précité;

10

15

20

25

Certains des Inventeurs ont également montré que les cellules NK n'expriment aucun transcrit HLA-G (TEYSSIER M. et al., *Nat. Immunol.*, 1995, 14, 262-270; MOREAU P. et al., *Human Immunol.*, 1997, 52, 41-46).

Il existe donc au moins 6 ARNms HLA-G différents qui codent potentiellement 6 isoformes protéiques d'HLA-G, dont 4 membranaires (HLA-G1, G2, G3 et G4) et 2 solubles (G5, G6).

Bien que le fœtus puisse être considéré comme une semiallogreffe, les cellules fœtales survivent et ne sont pas rejetées par la mère ; il est apparu que les molécules HLA-G, exprimées à la surface des trophoblastes protègent les cellules fœtales de la lyse par les cellules natural killer (NK) maternelles de la decidua utérine et du sang périphérique (CAROSELLA E.D. et al., C.R. Acad. Sci., 318, 827-830; CAROSELLA E.D. et al.; Immunol. Today, 1996, 407-409; ROUAS-FREISS N. et al., PNAS, 1997, 94, 5249-5254).

Des études antérieures ont montré que l'expression des molécules HLA-G à la surface de cellules cibles transfectées permet de protéger lesdites cellules cibles de l'activité lytique des cellules NK de la couche déciduale de l'endomètre maternel (CHUMBLEY G. et al., *Cell Immunol.*, 1994, 155, 312-322; DENIZ G. et al., *J. Immunol.*, 1994, 152, 4255-4261; ROUAS-FREISS N. et al., Proc. Natl. Acad. Sci., 1997, 94, 5249-5254). Il est à noter que ces cellules cibles sont obtenues par

20

25

transfection avec des vecteurs comprenant soit l'ADN génomique de HLA-G, générant potentiellement tous les transcrits alternatifs, soit avec des vecteurs contenant les ADNc HLA-G1 et HLA-G2 codant les isoformes protéiques HLA-G1 et HLA-G2 (Demande de Brevet Européen n° 0 677 582 et Demande PCT/FR98/00333).

Les cellules NK expriment des récepteurs des molécules du CMH de classe I (killer inhibitory receptors ou KIR ou NKIR pour récepteurs inhibiteurs NK), qui sont responsables de l'inhibition de la cytotoxicité, lorsque ces molécules HLA, agissant comme ligands, sont reconnues par ces récepteurs; par exemple, N. ROUAS-FREISS et al. (Proc. Natl. Acad. Sci., 1997, 94, 5249-5254) ont montré que l'expression de HLA-G protégeait de la lyse, les cellules cibles K562 (lignée cellulaire érythroleucémique humaine), transfectées par les isoformes HLA-G1 et G2. Ces cellules sont habituellement sensibles aux cellules NK.

Ces résultats attestent du rôle fondamental de la molécule HLA-G en tant qu'antigène d'immunotolérance. Ces résultats ont été élargis à l'ensemble des isoformes membranaires. Les ADNc codant pour les isoformes HLA-G1, G2, G3, G4 exprimés après transfection dans différents types cellulaires, en particulier, les cellules K562 et les cellules tumorales M8 transfectées inhibent les fonctions cytotoxiques NK et CTL.

Compte tenu du rôle important que peut jouer la molécule HLA-G, les Inventeurs, poursuivant leurs travaux ont plus particulièrement étudiés les cellules tumorales et se sont notamment donnés pour but de pourvoir à des outils de sélection des tumeurs solides sensibles à un traitement qui inhibe les antigènes HLA-G, présents notamment sur certaines tumeurs.

La présente invention a pour objet une méthode d'établissement du profil de transcription HLA-G d'une tumeur solide en vue de la sélection d'un traitement adapté à ladite tumeur et/ou en vue de la surveillance de l'évolution de ladite tumeur, caractérisée en ce qu'elle comprend :

- (i) le prélèvement d'un échantillon tumoral;
- (ii) l'extraction de l'ARNm, à partir dudit échantillon; on peut utili ser notamment, une méthode modifiée de Chomczynski et Sacchi, en utilisant le réactif RNA NOW (Ozyme, France);

5

- (iii) la transcription inverse (RT) dudit ARN;
- (iv) les amplifications successives ou concomitantes des ADNc obtenus en (iii), en présence d'amorces spécifiques de chaque isoforme d'HLA-G et l'analyse des produits d'amplification obtenus, par électrophorèse et/ou hybridation spécifique et
- (v) l'établissement du profil de transcription HLA-G dudit échantillon.

De manière préférée, les transcriptions inverses sont amorcées avec des oligo-dT sur de l'ARNm, préalablement dénaturé, par exemple à 65°C, en présence d'une transcriptase inverse, telle que la transcriptase inverse M-MLV (Gibco-BRL, Life technologies).

Également de manière préférée, l'amplification des ADNc est réalisée par polymérisation en chaîne (PCR), en utilisant des amorces spécifiques des différentes isoformes d'HLA-G, conformément aux Tableaux suivants :

Amorces	Séquences nucléotidiques	Températures	Isoformes
		d'hybridation	amplifiées
1		(°C)	
G.257	5'-GGAAGAGGAGACACGGAACA	61	G1, G2, G3,
G3.U	5'-GGCTGGTCTCTGCACAAAGAGA		G4, G5, G6
G.526	5'-CCAATGTGGCTGAACAAAGG	61	G1, G4, G5
G3.U	5'-GGCTGGTCTCTGCACAAAGAGA		
G3-4	5'-ACCAGAGCGAGGCCAAGCAG	65	G3
G3.U	5'-GGCTGGTCTCTGCACAAAGAGA		
G3	5'-ACCAGAGCGAGGCCAACCCC	65	G2, G6
G3.U	5'-GGCTGGTCTCTGCACAAAGAGA		
05.0			
G3	5'-ACCAGAGCGAGGCCAACCCC	61	G6
G.i4b	5'-AAAGGAGGTGAAGGTGAGGG		
"			
G.526	5'-CCAATGTGGCTGAACAAAGG	61	G5
G.i4b	5'-AAAGGAGGTGAAGGTGAGGG		

5

10

15

20

Sondes	Séquences nucléotidiques	Températures d'hybridation	Isoformes détectées
		(°C)	
GR	5'-GGTCTGCAGGTTCATTCTGTC	60	HLA-G1, G2,
			G3, G4, G5, G6
G.647 F	5'-CCACCACCCTGTCTTTGACT	60	HLA-G1, G2,G5, G6
G.I4 F	GAGGCATCATGTCTGTTAGG	55	HLA-G5, G6
G.927 F	5'-ATCATGGGTATCGTTGCTGG	55	HLA-G1, G2, G3, G4, G5 et G6

Les Inventeurs ont trouvé, de manière surprenante, qu'au moins certaines tumeurs solides expriment l'antigène HLA-G et ont montré que cet antigène HLA-G joue un rôle fonctionnel dans la protection des cellules tumorales (tumeurs solides) de la destruction par les cellules NK. Ils ont en outre montré la présence effective de certaines des isoformes d'HLA-G à la surface desdites cellules tumorales.

Toutefois, également de manière surprenante, selon les lignées tumorales, le profil HLA-G (transcrits et protéines) sera différent.

Par exemple, dans certaines lignées de mélanome, on peut observer la présence des isoformes HLA-G2/G4 et G3, qui protègent ces lignées de la lyse cellulaire induite par les cellules NK, comme le fait l'isoforme HLA-G1, dans d'autres lignées.

Dans d'autres lignées, l'ensemble des transcrits HLA-G sont détectés. La forme protéique HLA-G1 est détectée par immunofluorescence avec un anticorps anti-HLA-G et inhibe la lyse NK.

L'analyse de biopsies de patients atteints de mélanomes révèle un taux de transcrits élevé HLA-G dans certaines tumeurs (primitives et métastases) associé à une forte expression de la protéine HLA-G1 détectable en immunohistochimie sur coupes congelées avec un anticorps anti-HLA-G1.

Cette transcription et expression élevée HLA-G est spécifique du tissu tumoral et n'est pas détectée dans le tissu sain.

Dans certains mélanomes, on observe une dissociation de la transcription des isoformes solubles (G5) et membranaires. L'analyse des patients révèle 4 profils de transcription et d'expression HLA-G.

Profils de transcription	Formes membranaires HLA-G1, G2, G3, G4	Formes solubles	
Profil 1	-	-	
2	++	-	
3	-	++	
4	++	++	

5

15

20

25

L'expression de la protéine soluble est détectée en immunohistochimie sur les patients présentant le profil P4.

La présente invention a également pour objet une méthode d'établissement du profil d'expression HLA-G d'une tumeur solide, en vue de la sélection d'un traitement adapté à ladite tumeur et/ou en vue de la surveillance de l'évolution de ladite tumeur, caractérisée en ce qu'elle comprend :

- (i) le prélèvement d'un échantillon tumoral,
- (ii) la préparation d'une coupe histologique à partir dudit échantillon,
- (iii) le marquage des cellules de l'échantillon obtenu en (ii) avec des anticorps spécifiques d'isoformes membranaires et solubles HLA-G, et
- (iv) l'établissement du profil d'expression HLA-G dudit échantillon, par détection des cellules marquées.

La présente invention a également pour objet une méthode d'établissement du profil d'expression HLA-G d'une tumeur solide, en vue de la sélection d'un traitement adapté à ladite tumeur et/ou en vue de la surveillance de l'évolution de ladite tumeur, caractérisée en ce qu'elle comprend :

- (i) le prélèvement d'un échantillon tumoral,
- (ii) éventuellement le marquage des cellules dudit échantillon,
- (iii) la lyse des cellules,

10

15

20

25

30

- (iv) la mise en contact des cellules lysées avec différents anticorps dirigés contre les antigènes HLA de classe I, pour former, éventuellement des complexes isoforme d'HLA-G/anticorps, et
- (v) l'établissement du profil d'expression HLA-G dudit échantillon, par détection des complexes formés à l'étape (iv).

De manière préférée, à l'étape (iv), on obtient des immunoprécipités, qui sont séparés, à l'étape (v) par électrophorèse, transférés sur membrane et détectés.

Conformément à l'invention, lesdits anticorps sont de préférence des anticorps monoclonaux.

La recherche d'une expression des HLA-G par certaines cellules tumorales et/ou des cellules infiltrant la tumeur (macrophages, cellules dendritiques) permet de mieux évaluer le type de traitement potentiellement efficace.

En effet, la connaissance du profil de transcription de l'expression HLA-G d'une turneur solide est cruciale pour choisir le meilleur traitement possible et suivre l'évolution de la turneur en fonction dudit traitement.

La présente invention a également pour objet une méthode de sélection de facteurs de régulation de la transcription et/ou de l'expression des HLA-G par des cellules tumorales (inhibition), laquelle méthode est caractérisée en ce qu'elle comprend :

- (i) le prélèvement d'un échantillon tumoral,
- (ii) l'isolement des cellules tumorales à partir dudit échantillon,
- (iii) la mise en culture primaire des cellules tumorales obtenues en (ii),
 - (iv) l'addition de la substance à tester,
- (v) la visualisation de l'effet obtenu par l'établissement du profil de transcription et/ou d'expression HLA-G desdites cellules tumorales après traitement avec ladite substance à tester, et
- (vi) le test *in vitro* de l'effet du traitement sur la réponse antitumorale (réponses NK et CTL).
- De manière avantageuse, les lignées cellulaires dérivées des biopsies permettent d'évaluer la sensibilité à un traitement *in vitro*, de déterminer les agents

WO 99/42128

5

10

20

25

PCT/FR99/00386

susceptibles de réduire l'expression HLA-G (outil de criblage) dans l'objectif de rétablir une meilleure réponse antitumorale, dans le cas de cellules tumorales HLA-G positives.

9

De telles cellules servent avantageusement de modèle d'étude de la transcription et/ou de l'expression des HLA-G.

La présente invention a également pour objet une méthode de surveillance de l'évolution d'une tumeur exprimant HLA-G, caractérisée en ce qu'elle comprend le dosage de la forme soluble d'HLA-G dans les sérums de patients, en tant que facteur pronostic de la dissémination tumorale ou de la capacité d'une tumeur à former des métastases.

Ledit dosage est de préférence réalisé par une méthode immunologique conventionnelle, mettant en œuvre des anticorps anti-HLA-G soluble.

La présente invention a également pour objet un vaccin anti-tumoral, apte à être utilisé dans les tumeurs solides exprimant au moins une isoforme d'HLA-G, caractérisé en ce qu'il est sélectionné dans le groupe constitué par des cellules tumorales autologues ou un antigène HLA-G5 soluble ou un fragment de celui-ci ; de tels vaccins induisent la formation de lymphocytes T cytotoxiques, spécifiques de tumeurs et d'anticorps anti-HLA-G.

Lorsque ledit vaccin est constitué de cellules autologues (notamment des cellules tumorales de l'individu à traiter exprimant au moins une isoforme d'HLA-G), lesdites cellules sont de préférence modifiées de manière à induire effectivement la production d'anticorps anti-HLA-G. Les cellules sont par exemple soumises à un traitement au cholestérol ou à un traitement hyperbare.

De manière avantageuse, ledit antigène HLA-G soluble ou un fragment de celui-ci est couplé à une protéine appropriée et éventuellement associé à un adjuvant tel que l'hydroxyde d'aluminium ou le phosphate de calcium.

Ledit vaccin est de préférence administré par voie sous-cutanée ou intra-dermique.

La présente invention a également pour objet une composition anti-30 tumorale, apte à être utilisée dans des tumeurs solides exprimant au moins une iso-

10

15

20

25

30

forme d'HLA-G, caractérisée en ce qu'elle est essentiellement constituée d'anticorps anti-HLA-G (immunothérapie passive).

La présente invention a également pour objet une composition antitumorale, apte à être utilisée dans des tumeurs solides exprimant au moins une isoforme d'HLA-G, caractérisée en ce qu'elle est essentiellement constituée par au moins un facteur de régulation de la transcription et/ou de l'expression des HLA-G.

Selon un mode de réalisation avantageux de ladite composition, ledit facteur de régulation est sélectionné dans le groupe constitué par les facteurs de régulation obtenus à l'aide de la méthode telle que définie ci-dessus, les facteurs antagonistes des agents d'activation des HLA-G, identifiés par les Inventeurs [interleukine-10, glucocorticoïde, interférons, action du stress (radiations, choc thermique, métaux lourds, stress oxydatif)], les acides nucléiques anti-sens et les inhibiteurs hormonaux de la transcription et/ou de l'expression desdites HLA-G.

La présente invention a en outre pour objet des produits contenant des anticorps anti-HLA-G et des facteurs de régulation de l'expression des HLA-G, comme produits de combinaison pour une utilisation simultanée, séparée ou étalée dans le temps, dans le traitement des tumeurs solides exprimant au moins une isoforme d'HLA-G.

Les dits facteurs de régulation sont tels que ceux définis ci-dessus.

Outre les dispositions qui précèdent, l'invention comprend encore d'autres dispositions, qui ressortiront de la description qui va suivre, qui se réfère à des exemples de mise en œuvre de la présente invention ainsi qu'aux dessins annexés dans lesquels :

- la figure 1 illustre :

(A): l'analyse RT-PCR des ARNm des isoformes d'HLA-G dans les cellules de mélanome. Des amorces pan-HLA-G [amorce G.257 (exon 2) et 3G.U (extrémité 3' non-traduite)] sont utilisées pour l'amplification PCR des transcrits HLA-G correspondants aux différentes isoformes connues d'HLA-G. L'ADNc des cellules de choriocarcinome JEG-3, les trophoblastes du premier trimestre (TRO) et les cellules mononucléées du sang périphérique (PBMC) sont utilisés comme cellules contrôles respectivement pour les taux de transcription élevés et les taux de transcrip-

tion basals d'HLA-G. IgR, M8, DRAN et M74 correspondent à l'amplification de l'ADNc de lignées cellulaires de mélanomes. Les bandes HLA-G spécifiques sont révélées par hybridation avec la sonde GR-spécifique, localisée au niveau de l'exon 2. Les bandes correspondant aux transcrits HLA-G1, G2, G3, G4 et G5 sont indiquées par des flèches. Les produits de la PCR, co-amplifiés au cours de la même réaction, avec les amorces de la β-actine sont détectés sur la même membrane à l'aide d'une

sonde β-actine;

10

15

- (B): cette figure correspond à la détection RT-PCR des transcrits alternatifs dans les cellules de mélanome. L'amorce 3 est spécifique des isoformes HLA-G2 et HLA-G2 soluble (G6) qui ne possèdent pas l'exon 3. L'amorce 3.4 permet de distinguer les transcrits ARNm HLA-G3. Les amorces G.526 et 14b amplifient de manière spécifique le transcrit HLA-G5, qui correspond à la forme soluble. Les produits de la PCR, co-amplifiés dans la même réaction avec les amorces de la β-actine, sont détectés sur la même membrane par une sonde spécifique de la β-actine;
- (C): cette figure correspond à l'analyse RT-PCR de l'ARNm HLA-G dans des cellules de mélanome. Des amorces pan-HLA-G [amorce G.257 (exon 2) et 3G.U (extrémité 3' non-traduite)] sont utilisées pour l'amplification PCR des transcrits HLA-G correspondants aux différentes isoformes connues d'HLA-G. L'ADNc des cellules de choriocarcinome JEG-3, sont utilisés comme cellules contrôles pour les taux de transcription élevés. IgR, M8 et DRAN correspondent à l'amplification de l'ADNc de lignées cellulaires de mélanome. Les bandes HLA-G spécifiques sont révélées par hybridation avec la sonde GR-spécifique, localisée au niveau de l'exon 2. Les bandes correspondant aux transcrits HLA-G1, G2, G3, G4 et G5 sont indiquées par des flèches. Les produits de la PCR, co-amplifiés au cours de la même réaction, avec les amorces de la β-actine sont détectés sur la même membrane à l'aide d'une sonde β-actine.
- la figure 2 illustre l'analyse RT-PCR des ARNm des isoformes d'HLA-G dans les biopsies de métastases de mélanome (analyse in vivo et ex vivo de la peau). Les amorces pan-HLA-G G.257 et 3G.U sont utilisées pour l'amplification RT-PCR des transcrits HLA-G, à partir de métastases de peau ex vivo (MEL) et à partir de biopsies de peau saine, du même patient (HS); des cellules JEG-3 et des

10

15

20

25

30

trophoblastes du premier trimestre sont utilisés comme contrôles (taux élevé de transcription HLA-G). Les bandes spécifiques HLA-G sont révélées par hybridation avec une sonde GR-spécifique, localisée dans l'exon 2. Les bandes correspondant aux transcrits HLA-G1, G2, G3, G4 et G5 sont indiquées par des flèches.

- la figure 3 illustre la détection des protéines HLA-G1 dans les cellules JEG-3 mais pas dans les cellules de mélanomes IGR et M8 à l'aide de l'anticorps monoclonal W6/32 : les protéines de surface biotinylées de mélanome et les cellules JEG-3 sont immunoprécipitées avec l'anticorps monoclonal W6/32 ; les immunoprécipités sont séparés par SDS-PAGE à 12 % et transférés sur membrane de cellulose. Les molécules de surface de classe I sont détectées avec de la peroxydase conjuguée à de la streptavidine.

- la figure 4 illustre l'immunoprécipitation des isoformes HLA-G des cellules de mélanomes IGR par un anticorps monoclonal dirigé contre la chaîne lourde d'HLA-G libre et par les anticorps monoclonaux 4H84 et HCA2. Les cellules sont marquées pendant 30 min, immunoprécipitées avec les anticorps spécifiques et les immunoprécipités sont analysés par SDS-PAGE à 10 %. L'anticorps 4H84, qui réagit avec la chaîne lourde HLA-G (bande de 39 kDa dans les cellules JEG-3), présente des réactions croisées avec les chaînes lourdes d'HLA-A, B et/ou C (bande de 45 kDa dans toutes les cellules testées).

- la figure 5 illustre :

(A): l'effet de l'expression HLA-G dans le mélanome IGR sur la sensibilité à la lyse par le clone YT2C2-PR. Les cellules K562 transfectées, soit avec le vecteur seul, soit avec le vecteur HLA-G1 contenant l'ADNc ou le vecteur HLA-G2 et les lignées M8, M74 et IGR, DRAN sont utilisées comme cellules cibles (T). Le clone YT2C2-PR est utilisé comme cellule effectrice (E) dans un rapport cellule effectrice/cellule cible (E/T) de 50/1. Les résultats sont exprimés comme le pourcentage de lyse enregistré en 4 h dans un test de libération du chrome 51. La libération spontanée n'excède jamais 10 % de la libération maximale. Cette expérience est réalisée au moins 5 fois et produit à chaque fois les mêmes résultats;

(B) : l'inhibition de la lyse induite par le clone YT2C2-PR est due à un signal « off » transmis par les cellules IGR et DRAN. La lignée M8 est utilisée

15

20

25

pourcentage de lyse spécifique.

comme cellule cible (T), marquées au chrome. Le clone YT2C2-PR est utilisé comme cellule effectrice (E) dans un rapport E/T de 50:1. Les cellules IGR et DRAN sont ajoutées en tant que cellules inhibitrices dans un rapport cellule inhibitrice/cellule cible de 100, 50 et 25:1. 0 indique qu'aucune cellule IGR n'a été ajoutée dans le test;

(C): l'inhibition de la lyse induite par des cellules de mélanome HLA-G positives (cellules cibles T). Cette figure illustre plus particulièrement l'effet de l'expression HLA-G par des cellules de mélanome IGR et DRAN sur la sensibilité à la lyse par le clone YT2C2-PR. Plusieurs lignées cellulaires B-EBV HLA-G négatives [HOM (A3, B27, Cw1), BM (A29, B61, Cw2), SPO (A3, B7, Cw7), SWE (A2, B44, Cw5)] sont lysées par le clone YT2C2-PR. Ce clone est utilisé comme cellule effectrice (E) dans un rapport E/T de 50/1. Les résultats sont exprimés comme le pourcentage de lyse enregistré en 4 h dans un test de libération du chrome 51. La libération spontanée n'excède jamais 10 % de la libération maximale;

(D) et (E): ces figures montrent que les cellules tumorales HLA-G négatives M8 transfectées par les ADNc codant pour les molécules G1, G2, G3, G4 inhibent la lyse NK (figure 5E) et les réponses T cytotoxiques (figure 5D). La figure 5D comprend en abscisse les rapports cellules effectrices (E) (lignées HLA-A2 restreintes spécifiques d'un peptide de la grippe)/cellules cibles (T) (lignées M8 transfectées) et en ordonnée le pourcentage de lyse spécifique. Le Tableau ci-après correspond aux valeurs obtenues sur cette figure.

Rapport E/T	M8-RSV	G1	G2	G3	G4	Génomique
15/1	55 %	8 %	39 %	12 %	17 %	30 %
7/1	52 %	6 %	42 %	10 %	14 %	25 %
3/1	29 %	2 %	30 %	6 %	12 %	23 %

La figure 5E comprend en abscisse les rapports cellules effectrices (E) (clone YT2C2-PR)/cellules cibles (T) (lignées M8 transfectées) et en ordonnée le

- la figure 6 illustre la détection de transcrits HLA-G dans des biopsies de mélanomes humains. Les amplifications RT-PCR sont réalisées en utilisant les amorces G.257 et G.3U précitées, à partir de biopsies de peau saine (HS) et de

14

ganglions lymphatiques sains (HLN) d'une part et de biopsies de métastases de ganglions lymphatiques (LNM1 et LNM2). Les cellules de choriocarcinome JEG-3 sont utilisées comme cellules contrôles pour les taux de transcription élevés. Des bandes HLA-G spécifiques sont révélées par hybridation avec la sonde GR-spécifique, localisée au niveau de l'exon 2. Les bandes correspondant aux transcrits HLA-G1, G2, G3, G4 et G5 sont indiquées par des flèches. Les produits de la PCR coamplifiés au cours de la même réaction avec les amorces de la β -actine sont détectés sur la même membrane, à l'aide d'une sonde β -actine.

- la figure 7 illustre l'analyse RT-PCR des transcrits HLA-G dans les biopsies de tumeurs primitives de mélanomes et dans les cultures de cellules primaires MPP5 dérivées (analyse *ex vivo*). Les amorces pan-HLA-G précitées sont utilisées pour l'amplification à partir de biopsies de peau saine (HS1), de tumeurs primaires de peau (SPT1) et de tumeurs en régression (R1) obtenues à partir du même patient et à partir de cellules primaires dérivées obtenues à partir d'un tissu tumoral de peau (MPP5). Les cellules MPP5 et la biopsie SPT1 présentent des taux de transcrits HLA-G similaires. Des cellules JEG-3 sont utilisées comme contrôles de taux élevés de transcription HLA-G. Les bandes spécifiques HLA-G sont révélées par hybridation avec une sonde GR-spécifique, localisée dans l'exon 2. Les bandes correspondant aux transcrits HLA-G1, G2, G3, G4 et G5 sont indiquées par des flèches. Les produits de la PCR coamplifiés dans la même réaction avec les amorces de la β-actine sont détectés sur la même membrane par une sonde spécifique de la β-actine.

- la figure 8 illustre :

10

20

25

30

(A) la détection spécifique des transcrits HLA-G5 par RT-PCR dans des biopsies de mélanomes. L'amplification du transcrit HLA-G5 à partir de ganglions lymphatiques sains (HLN), d'une tumeur primaire de peau (SPT1) et de deux biopsies de métastases de ganglions lymphatiques (LNM1 et LNM2) est réalisée à l'aide des amorces G.526 et G.i4b. La bande correspondant au transcrit HLA-G5 est détectée par hybridation avec une sonde I4F, localisée dans l'intron 4 ; des cellules JEG-3 sont utilisées comme contrôles (taux élevés de transcription HLA-G5). La bande correspondant au transcrit HLA-G5 est indiquée par des flèches. Les produits de la PCR

WO 99/42128

10

15

20

25

coamplifiés dans la même réaction avec les amorces de la β -actine sont détectés sur la même membrane par une sonde spécifique de la β -actine ;

(B) l'analyse immunohistochimique de l'expression HLA-G soluble dans la biopsie LNM1. Des sections de la biopsie LNM1 congelées et fixées sur de l'acétone sont colorées positivement avec l'anticorps anti-mélanome HMB45 (DAKO) et l'anticorps anti-HLA-G soluble 16G1, tandis que le contrôle négatif ne se colore pas en utilisant le système peroxydase anti-souris Envision (DAKO) et l'AEC comme substrat.

Il doit être bien entendu, toutefois, que ces exemples sont donnés uniquement à titre d'illustration de l'objet de l'invention, dont ils ne constituent en aucune manière une limitation.

EXEMPLE 1 : Analyse des profils HLA-G de différentes lignées tumorales et étude de l'inhibition de la lyse par les cellules NK.

A/MATERIEL ET METHODES

1/ Lignées cellulaires

La lignée cellulaire érythroleucémique humaine K562 (ATCC) et la lignée cellulaire leucémique T immature (clone YT2C2-PR) à activité NK) sont maintenues dans un milieu RPMI 1640 complémenté avec du sérum de veau fœtal à 10%, inactivé par la chaleur, de la L-glutamine 2mM, de la gentamicine à 1 μg/ml et de la fungizone (Sigma, Saint-Quentin, France) et cultivées à 37°C dans un incubateur, humidifié à atmosphère enrichie à 5% en CO₂. Les transfectants K562 sont sélectionnés dans un milieu contenant de la généticine à 1 mg/ml (G418 sulfate, Sigma).

La lignée cellulaire humaine de choriocarcinome HLA-G-positive dénommée JEG-3 (ATCC) est cultivée dans un milieu DMEM (Sigma) supplémenté avec du sérum de veau foetal à 10%, inactivé à la chaleur, des antibiotiques et de la L-glutamine 2mM. Les lignées cellulaires ne contiennent pas de mycoplasmes.

Outre les lignées précitées, on utilise :

des lignées de mélanome IGR (HLA-A2, A3, B58/mâle), M74 (HLA-A1, A2, B8, B14/femelle), M8 (HLA-A1, A2, B12 et B40/mâle) et DRAN
 30 (HLA-A2, A3, B7, B35, CW5, CW7),

- des tissus trophoblastiques du premier trimestre, obtenus après IVG ; ces tissus sont découpés en fines lamelles et immédiatement utilisés pour extraire l'ARN, et

- des cellules mononucléées du sang périphériques (PBMC), obtenues à partir de volontaires sains et isolées sur un gradient de densité Ficoll-Hypaque 1077.

2/ Anticorps monoclonaux

Les anticorps suivants sont utilisés :

W6/32 : IgG2a, anti-chaînes α de HLA de classe I associées à la β2-10 m (Sigma) ; HCA2 : IgG anti-HLA-A et G et IgG anti-HLA-G, 87G, 4H84 et 16G1.

3/RT-PCR

L'ARN total est extrait à partir de 10⁷ cellules à l'aide du réactif RNA NOW (Biogentex, Inc.) conformément aux recommandations du fabricant. La qualité de l'ARN est vérifiée par électrophorèse sur gel d'agarose à 1,5% dénaturant.

Les ADNc sont préparés à partir de 10 µg d'ARN total traités avec de la DNAse I (Boerhinger Mannheim) en utilisant une amorce oligo-(dT)₁₂₋₁₈ et la transcriptase inverse M-MLV (GIBCO-BRL). Les amplifications RT-PCR HLA-G spécifiques sont réalisées en utilisant les amorces suivantes : G.257 (exon 2) et G3.U (3'UT) (Ishitani A. et al., *Proc. Natl. Acad. Sci.*, 1992, 89, 3947-3951; Kirszenbaum M. et al., *Proc. Natl. Acad. Sci.*, 1994, 91, 4209-4213 et Moreau P. et al., C.R. Acad. Sci, 1995, 318, 837-842), pour détecter toutes les isoformes d'ARNm d'HLA-G. Une amplification spécifique de chaque forme d'ARNm d'HLA-G est réalisée avec les ensembles d'amorces suivants :

- G.526 (exon 3) et G3.U (3' UT) pour les isoformes G1, G4 et G5;
- G.526 (exon 3) et G.i4b (intron 4) pour l'isoforme G5;
- G.-3 (recouvrant partiellement les exons 2 et 4) et G3.U (3' UT) pour les isoformes G2 et G6;
- G.3-4 (recouvrant partiellement les exons 2 et 5) et G3.U (3' UT) pour l'isoforme G3.
- Les ADNc des HLA classiques de classe I sont amplifiés comme décrit dans King et al. (*J. Immunol.*, 1996, **156**, 2068-2076), en utilisant une amorce 5'

unique HLA-5P2 et 3 amorces 3', HLA-3pA, HLA-3pB et HLA-3pC qui amplifient respectivement les ARNm HLA-A, HLA-B et HLA-C.

Les amorces spécifiques DRA sont décrites dans King et al. précité.

Une co-amplification de l'ADNc de β-actine est réalisée dans chaque expérience avec le test Clontech (16 cycles), de manière à évaluer les quantités comparatives d'ARN dans les échantillons. Les produits PCR sont analysés par électrophorèse sur gel d'agarose à 1% et colorés à l'aide de bromure d'éthidium. La spécificité des produits PCR est confirmée par blotting alcalin des fragments dans du NaOH 0,4 N sur des membranes de Nylon (Hybond N+, Amersham, France).

Les sondes HLA-G spécifiques sont les suivantes :

- GR spécifique de l'exon 2,
- G.647 F (5'-CCACCACCTGTCTTTGACT: spécifique de l'exon 4),
 - G.I4 F (GAGGCATCATGTCTGTTAGG : spécifique de l'intron

15 4), et

l'exon 5).

5

10

- G.927 F (5'-ATCATGGGTATCGTTGCTGG: spécifique de

Les autres sondes sont les suivantes :

- sonde spécifique HLA-A (5'GGAGGACCAGACCCAGGACAC-
- 20 G),

30

- sonde spécifique HLA-B (5'AGCTCCGATGACCACAACTGC)
- sonde spécifique HLA-C (5'TGTCCTAGCTGCCTAGGAG) et
- sonde spécifique HLA-DRA (TGTGATCATCCAGGCCGAG).

Les filtres sont exposés sur des films Kodak (Biomax) avec des écrans amplificateurs pendant 4 à 16 heures à -80°C.

4/ Immunoprécipitation des protéines biotinylées de surface et Western blot.

Les protéines de surface sont marquées avec de la biotine. Après lavage dans du PBS, 1,5.10⁷ cellules sont incubés dans 1 ml de PBS froid contenant 5 ml de NHS-SS-biotine (Pierce, Rockford, IL) pendant 15 min à 4°C. Les groupes actifs résiduels sont inhibés dans 50 mM de NH₄Cl pendant 10 min à 4°C. Les cellules

sont lysées dans 1 % de Triton X100/PBS. Les protéines précipitées avec l'anticorps W6/32 sont séparées sur SDS-PAGE à 12 %, transférées sur membrane de nitrocellulose et mises en présence d'un conjugué peroxydase de raifort-streptavidine. Après un lavage extensif de la membrane, la réaction colorée est réalisée en utilisant le réactif de détection de Western blotting ECL (Amersham, France), après quoi la membrane est exposée à un film Kodak à température ambiante.

5/ Essais de cytotoxicité.

5

10

15

20

25

30

L'activité cytolytique des cellules mononucléées du sang périphérique, des cellules NK et des cellules YT2C2-PR (cellules effectrices ou E) à l'encontre des transfectants HLA-G (cellules cibles ou T) est estimée à l'aide de tests de libération pendant 4 heures du chrome 51, dans lesquels les cellules effectrices sont mélangées avec 5.10³ de cellules cibles marquées au chrome 51 (100 µCi de ⁵¹Cr-chromate de sodium, Amersham, UK), dans différents rapports E/T, dans des plaques de microtitration dont le fond est en forme de U.

Après 4 heures à 37°C dans un incubateur humidifié contenant 5% de CO₂, 100 µl de surnageant sont prélevés pour un comptage par scintillation en phase liquide (Wallac 1450 Microbeta, Pharmacia, France). Le pourcentage de lyse spécifique est calculé comme suit :

pourcentage de lyse spécifique = [cpm dans le puits expérimental - cpm de libération spontanée)/(cpm de libération maximale - cpm de libération spontanée)] x 100.

La libération spontanée est déterminée par incubation des cellules cibles (T) marquées avec le milieu. La libération maximale est déterminée par solubilisation des cellules cibles dans de l'HCl 0,1 M. Dans toutes les expériences, la libération spontanée est inférieure à 10% par rapport à la libération maximale. Les résultats sont présentés comme des moyennes de trois échantillons. Dans les expériences dans lesquelles les anticorps monoclonaux sont utilisés pour bloquer l'interaction HLA-G-NK, les cellules cibles sont incubées avec l'anticorps monoclonal correspondant, puis lavées et incubées avec un anticorps F(ab')₂ de chèvre anti-souris (Jackson Immuno-research, USA) pour éviter la cytotoxicité cellulaire dépendante des anticorps (ADCC) par interaction des récepteurs pour le fragment Fc des immunoglobulines, exprimés sur les cellules NK avec le premier anticorps utilisé. Les toxicités des anticorps

15

20

25

monoclonaux sont également vérifiées dans chaque essai et sont toujours inférieures à 3%.

II - Résultats

1/ Identification des différents transcrits d'HLA-G dans des lignées cellulaires de mélanome.

Les ADNc d'HLA-G de 4 lignées cellulaires de mélanome (IGR, M8, M74 et DRAN) sont amplifiés, à l'aide des amorces précédemment décrites (A. Ishitani et al., *Proc. Natl. Acad. Sci.* USA, 1992, 89, 3947-3951; M. Kirszenbaum et al., *Proc. Natl. Acad. Sci.* USA, 1994, 91, 4209-4213), dérivées des séquences spécifiques de l'exon 2 et de la région 3' non traduite (voir Matériel et Méthodes) (figure 1).

La lignée JEG-3 de choriocarcinome et des cellules trophoblastiques, qui présentent des taux élevés de transcrits d'HLA-G, sont utilisées comme témoins positifs et les cellules mononucléées du sang périphérique (PBMC) de volontaires sains sont utilisés comme contrôle négatifs (taux faibles de transcrits HLA-G).

L'hybridation des produits de la PCR ont permis d'identifier des taux importants d'ARNm d'HLA-G dans 2 lignées cellulaires de mélanome, à savoir IGR et M74, tandis qu'aucun signal ne peut être détecté dans la lignée cellulaire de mélanome M8.

Dans les cellules JEG-3 et les trophoblastes, tous les transcrits d'HLA-G sont détectés (figures 1A et 1C).

Dans les cellules de mélanome IGR et DRAN, tous les transcrits sont également détectés par les amorces pan-HLA-G (figure 1A).

Cependant, les amorces pan-HLA-G ne permettent pas de distinguer entre les signaux HLA-G1 et HLA-G5, qui sont présents tous les deux, au niveau d'une bande correspondant à 1 000 pb, ni entre les signaux HLA-G2 et HLA-G1, qui comigrent sous la forme d'un fragment de 600 pb. Une identification RT-PCR permet d'isoler les isoformes à l'aide d'amorces spécifiques (P. Moreau et al., C. R. Acad. Sci., 1995, 318, 837-842) (voir Matériel et Méthodes).

25

Les cellules IGR et DRAN expriment toutes les isoformes d'HLA-G sous forme de transcrits, HLA-G4 et HLA-G5 étant exprimés à des taux faibles (figure 1B).

Dans la lignée cellulaire de mélanome M74, les amorces pan-HLA-G détectent des bandes correspondant à HLA-G1 et HLA-G5 (1 000 pb) (signaux intenses), un signal pour HLA-G2 et G4 (600 pb), mais aucun signal pour HLA-G3 (300 pb) (figure 1A). Les amorces pour les isoformes spécifiques révèlent que dans ces cellules les isoformes G1 et G4 sont plus abondantes que dans les PBMC tandis que le taux de transcrit G5 est comparable à celui observé dans les PBMC.

Des taux faibles d'ARNm HLA-G2 et HLA-G6 (forme soluble d'HLA-G2) sont détectés dans ces cellules M74, tandis qu'une amplification spécifique du transcrit HLA-G3 confirme l'absence d'HLA-G3 observée avec les amorces pan-HLA-G dans ces cellules (figures 1A et 1B).

Aucun signal d'hybridation HLA-G n'est observé dans les cellules 15 M8 (figures 1A et 1B).

2/ Analyse des protéines HLA-G dans les cellules de mélanome.

Pour déterminer si les transcrits d'HLA-G détectés dans les mélanomes sont traduits en protéines HLA-G, des études d'immunoprécipitation ont été effectuées avec différents anticorps monoclonaux anti-HLA de classe I.

La comparaison est réalisée en présence d'un contrôle positif (cellule JEG-3) et d'un contrôle négatif (cellules de mélanome M8).

Les résultats d'immunoprécipitation avec l'anticorps monoclonal W6/32 sont illustrés à la figure 3.

Avec les cellules JEG-3, l'anticorps W6/32 immunoprécipite deux protéines de 45 kDa (molécule HLA-C) et de 39 kDa (isoforme HLA-G1 liée à la membrane).

Dans les cellules IGR et M8, seulement une protéine de 45 kDa est détectée.

Des résultats similaires sont obtenus par immunoprécipitation de 30 protéines de surface biotinylées (figure 3).

10

15

20

25

NK.

Ces données montrent que la protéine HLA-G1 n'est pas exprimée dans les cellules IGR, même si ces dernières expriment l'ARNm correspondant.

Cependant, l'absence de protéine HLA-G1 dans les cellules IGR n'exclut pas l'expression de 3 autres isoformes d'HLA-G (HLA-G2, G3 et G4).

Ces protéines ne peuvent pas être révélées par l'anticorps monoclonal W6/32, en raison de leur incapacité à s'associer avec la β2m.

Pour mettre en évidence ces protéines, l'immunoprécipitation de protéines marquées à la méthionine (³⁵S-méthionine) est réalisée en utilisant des anticorps monoclonaux qui reconnaissent l'HLA-G libre, l'HLA-G dénaturée et l'HLA-A (anticorps HCA2) et un épitope localisé au niveau du domaine α1 présent dans toutes les isoformes de la protéine HLA-G (anticorps monoclonal Ig anti HLA-G).

L'anticorps monoclonal révèle la présence de la protéine HLA-G1 de 39 kDa dans les cellules JEG-3 et DRAN et son absence dans les cellules IGR (figure 4).

Des bandes additionnelles, qui migrent à 32-34 kDa et à 18 kDa, qui correspondent respectivement à la taille de la protéine HLA-G2 et/ou de la protéine HLA-G4 ou G3, sont détectées dans les cellules IGR aussi bien avec l'anticorps monoclonal Ig anti HLA-G qu'avec l'anticorps HCA2 (figure 4).

Les bandes additionnelles, spécifiques de la protéine HLA-G, ne sont pas observées dans les cellules M74 et M8 qui ne présentent pas les transcrits d'HLA-G correspondants (figure 4).

3/ <u>Protection de la lignée IGR de la cytolyse induite par les cellu-les NK.</u>

Les cellules YT2C2-PR sont utilisées comme cellules effectrices

La lignée cellulaire IGR, qui exprime les isoformes HLA-G2 et/ou G4 et G3 et la lignée DRAN, qui exprime HLA-G1 (figure 5), abolissent la lyse induite par le clone YT2C2-PR.

La lignée cellulaire de mélanome M74, qui exprime les antigènes classiques du CMH de classe I mais qui présente un défaut sélectif dans la transcrip-

20

25

tion et l'expression des isoformes HLA-G2 et HLA-G3 est lysée par le clone YT2C2-PR.

Une lyse est également observée avec la lignée cellulaire M8, qui exprime les antigènes classiques du CMH de classe I, mais qui ne transcrit aucun ARNm d'HLA-G (figures 1 et 5).

Pour montrer que seules les HLA-G sont impliquées dans cette inhibition de la lyse induite par les cellules NK, plusieurs lignées cellulaires EBV-B n'exprimant aucune HLA-G mais partageant au moins une allèle HLA-A, B ou C avec la lignée IGR sont utilisées comme cellules cibles.

Toutes ces lignées EBV-B sont lysées par le clone YT2C2-PR, montrant que les antigènes HLA-A, B et C ne sont pas impliqués dans la protection des mélanomes IGR et DRAN, de la lyse YT2C2-PR (figure 5).

Pour montrer que l'inhibition de la lyse, induite par le clone YT2C2-PR par les cellules IGR, n'est pas due à un signal transmis par cette lignée cellulaire mais est bien liée à une résistance intrinsèque de ces cellules IGR aux cellules NK, les cellules IGR ont été utilisées comme inhibiteurs, dans un test de cytotoxicité dans lequel les cellules cibles (T) sont des cellules M8 et les cellules YT2C2-PR, les cellules effectrices (E).

La figure 5 B montre que les cellules IGR inhibent de manière efficace la lyse des cellules M8 par le clone YT2C2-PR; cette inhibition est proportionnelle au nombre de cellules IGR utilisé pour le test compétitif.

EXEMPLE 2 : Détection des transcrits et des protéines HLA-G dans des biopsies de mélanomes.

A/ MATERIEL ET METHODES

1/ Échantillons tumoraux

Des biopsies sont effectuées à partir d'échantillons tissulaires de patients.

Immédiatement après le prélèvement, les échantillons sont congelés dans l'azote liquide et stockés jusqu'à l'extraction de l'ARN.

15

20

25

2/ Immunohistochimie.

Des méthodes standards sont utilisées pour réaliser l'immunohistochimie sur des coupes réalisées à partir des biopsies de mélanome, fixées à l'acétone, rincées dans du PBS et bloquées dans du sérum de lapin normal (DAKO) dans du PBS.

Les échantillons sont incubés avec l'anticorps primaire pendant 1 h à température ambiante, puis sont incubés avec un anticorps secondaire (Ig de lapin antisouris conjugé avec du FITC) (DAKO).

Les sections sont contre-colorées avec un colorant nucléaire (DAPI, Sigma) et préparées dans un milieu convenable. La fluorescence est analysée avec un microscope confocal Io24 MRC (Bio-Rad). Les anticorps suivants sont utilisés : W6/32 : IgG2a anti-chaînes lourdes d'HLA-G de classe I associées à de la β2-micro-globuline (Sigma) et 87G : IgG2b anti-HLA-G qui détecte l'isoforme HLA-G1.

Les autres techniques sont identiques à celles de l'exemple 1.

B/RESULTATS

1/ Analyse de la transcription HLA-G dans des biopsies de mélanome ex-vivo.

Tous les transcrits d'HLA-G sont détectés à des taux importants dans certaines biopsies de mélanome, alors que seule la bande de 1 000 pb est détectée dans la peau humaine saine (figures 2 et 6). Ces résultats ont été confirmés sur d'autres biopsies et montrent que les taux importants de transcription observés dans les cellules de mélanome, sont spécifiques de ces derniers et non observable dans le tissu sain.

De manière plus précise, des taux élevés de transcription HLA-G sont détectés de manière spécifique dans des tumeurs primaires et dans des métastases, alors que des taux basaux de transcrits HLA-G et une absence d'expression de protéine HLA-G sont observés dans la peau saine ou dans des ganglions lymphatiques normaux (figure 6A).

L'analyse de la peau saine (HS1), des tumeurs primaires de peau 30 (SP1) et d'un site de régression tumorale (R1) dans une tumeur primaire de peau d'un même patient permet la détection d'un taux élevé de transcrits HLA-G et d'expression

24

de protéines au niveau du site tumoral primaire, tandis qu'aussi bien la peau saine que le site de régression tumorale présentent des taux basaux de transcrits HLA-G et l'absence complète de l'expression de protéines HLA-G1 (figure 7).

Les cellules primaires en culture (MPP5) dérivées de la tumeur primaire SP1 présentent également des taux élevés de transcrits HLA-G (figure 7).

5

10

15

20

25

30

2/ Analyse de la transcription HLA-G soluble dans des biopsies de mélanome ex-vivo

Une amplification spécifique des transcrits (ARNm) correspondant à l'isoforme soluble HLA-G5, dans les biopsies de mélanomes montrent que l'on détecte des taux élevés de transcrits HLA-G5 dans certaines biopsies de mélanomes dont on a montré qu'elles présentent des taux élevés de transcrits correspondant aux isoformes membranaires d'HLA-G (figure 8).

Par ailleurs, dans d'autres cas, on observe une dissociation entre les taux d'HLA-G5 et les taux des autres transcrits HLA-G: dans des biopsies de mélanomes dans lesquelles on a préalablement observé des taux élevés d'HLA-G1, G2, G3 et G4, on n'observe pas de transcrits HLA-G5.

La tumeur primaire de peau SP1 et les cellules en culture correspondantes MPP5 ainsi que les métastases de ganglions lymphatiques LNM2 présentent des taux élevés de transcrits HLA-G correspondant à des isoformes d'HLA-G liées à la membrane (figure 8), alors qu'on ne détecte pas de transcrits HLA-G5 dans le même échantillon.

3/ Analyse des protéines membranaires et solubles dans des biopsies de mélanomes

Des taux élevés de transcrits HLA-G sont corrélés à la détection spécifique de l'expression de protéine HLA-G par un anticorps monoclonal anti-HLA-G (anticorps 87G) dans des biopsies de mélanomes. En effet, l'analyse immunohistochimique de l'expression HLA-G dans une biopsie de ganglions lymphatiques métastasiques (LNM2) permet d'observer un marquage positif de LNM2 aussi bien avec l'anticorps 87G qu'avec l'anticorps W6/32, alors que le contrôle négatif constitué par la peau saine du même patient n'est pas coloré par l'anticorps anti-HLA-G.

Afin d'affiner cette étude, un anticorps qui détecte spécifiquement la protéine HLA-G soluble, l'anticorps 16G1 (Lee et al., Immunity, 1995, 3, 591-600), permet de démontrer l'expression de la protéine HLA-G soluble dans la biopsie de ganglions lymphatiques d'un patient présentant des taux élevés de transcrits HLA-G5 (figure 8).

5

10

15

25

L'analyse immunohistochimique permet le marquage de cette biopsie tandis que l'on n'observe aucune expression détectable en utilisant le même anticorps dans une biopsie de mélanomes d'un patient présentant des taux élevés des autres isoformes d'HLA-G.

En effet, l'analyse immunohistochimique de l'expression d'HLA-G soluble dans la biopsie LNM2, montre que des sections de biopsies LNM2 fixées à l'acétone sont colorées positivement avec l'anticorps anti-mélanome HMB45 (DAKO, Glostrup, ; SKELTON et al., Am. J. Dermatopathol., 1991, 13, 543-550) et l'anticorps anti-HLA-G soluble 16G1, tandis que le contrôle négatif n'est pas coloré.

Ainsi que cela ressort de ce qui précède, l'invention ne se limite nullement à ceux de ses modes de mise en œuvre, de réalisation et d'application qui viennent d'être décrits de façon plus explicite; elle en embrasse au contraire toutes les variantes qui peuvent venir à l'esprit du technicien en la matière, sans s'écarter du cadre, ni de la portée, de la présente invention.

15

20

25

30

REVENDICATIONS

- 1°) Méthode d'établissement du profil de transcription HLA-G d'une tumeur solide, en vue de la sélection d'un traitement adapté à ladite tumeur et/ou en vue de la surveillance de l'évolution de ladite tumeur, caractérisée en ce qu'elle comprend :
 - (i) le prélèvement d'un échantillon tumoral;
 - (ii) l'extraction de l'ARNm;
 - (iii) la transcription inverse (RT) dudit ARN;
- (iv) les amplifications successives ou concomitantes des ADNc obtenus en (iii), en présence d'amorces spécifiques de chaque isoforme d'HLA-G et l'analyse des produits d'amplification obtenus, par électrophorèse et/ou hybridation spécifique et
 - (v) l'établissement du profil de transcription HLA-G dudit échantillon.
 - 2°) Méthode d'établissement du profil d'expression HLA-G d'une turneur solide, en vue de la sélection d'un traitement adapté à ladite turneur et/ou en vue de la surveillance de l'évolution de ladite turneur, caractérisée en ce qu'elle comprend :
 - (i) le prélèvement d'un échantillon tumoral,
- (ii) la préparation d'une coupe histologique à partir dudit échantillon,
 - (iii) le marquage des cellules de l'échantillon obtenu en (ii) avec des anticorps spécifiques d'isoformes membranaires et solubles HLA-G, et
- (iv) l'établissement du profil d'expression HLA-G dudit échantillon, par détection des cellules marquées.
 - 3°) Méthode d'établissement du profil d'expression HLA-G d'une tumeur solide, en vue de la sélection d'un traitement adapté à ladite tumeur et/ou en vue de la surveillance de l'évolution de ladite tumeur, caractérisée en ce qu'elle comprend :
 - (i) le prélèvement d'un échantillon tumoral,

10

15

25

(ii),

- (ii) éventuellement le marquage des cellules dudit échantillon,
- (iii) la lyse des cellules,
- (iv) la mise en contact des cellules lysées avec différents anticorps dirigés contre les antigènes HLA de classe I, pour former, éventuellement des complexes isoforme d'HLA-G/anticorps, et
 - (v) l'établissement du profil d'expression HLA-G dudit échantillon, par détection des complexes formés à l'étape (iv).
 - 4°) Méthode de sélection de facteurs de régulation de la transcription et/ou de l'expression des HLA-G par des cellules tumorales, laquelle méthode est caractérisée en ce qu'elle comprend :
 - (i) le prélèvement d'un échantillon tumoral,
 - (ii) l'isolement des cellules tumorales à partir dudit échantillon,
 - (iii) la mise en culture primaire des cellules tumorales obtenues en
 - (iv) l'addition de la substance à tester,
 - (v) la visualisation de l'effet obtenu par l'établissement du profil de transcription et/ou d'expression HLA-G desdites cellules après traitement avec ladite substance à tester, et
- (vi) le test in vitro de l'effet du traitement sur la réponse anti-20 tumorale.
 - 5°) Vaccin anti-tumoral, apte à être utilisé dans des tumeurs solides exprimant au moins une isoforme d'HLA-G, caractérisé en ce qu'il est sélectionné dans le groupe constitué par des cellules tumorales autologues ou un antigène HLA-G5 soluble ou un fragment de celui-ci.
 - 6°) Vaccin selon la revendication 5, caractérisé en ce que lorsque ledit vaccin est constitué de cellules tumorales de l'individu à traiter exprimant au moins une isoforme d'HLA-G, lesdites cellules étant modifiées de manière à induire a production d'anticorps anti-HLA-G.
- 7°) Vaccin selon la revendication 5, caractérisé en ce que ledit anti-30 gène HLA-G soluble ou un fragment de celui-ci est couplé à une protéine appropriée

15

20

25

et éventuellement associé à un adjuvant tel que l'hydroxyde d'aluminium ou le phosphate de calcium.

- 8°) Composition anti-tumorale, apte à être utilisée dans des tumeurs solides exprimant au moins une isoforme d'HLA-G, caractérisée en ce qu'elle est essentiellement constituée d'anticorps anti-HLA-G.
- 9°) Composition anti-tumorale, apte à être utilisée dans des tumeurs solides exprimant au moins une isoforme d'HLA-G, caractérisée en ce qu'elle est essentiellement constituée par au moins un facteur de régulation de la transcription et/ou de l'expression des HLA-G.
- 10°) Composition selon la revendication 9, caractérisée en ce que ledit facteur de régulation est sélectionné dans le groupe constitué par les facteurs de régulation obtenus à l'aide de la méthode selon la revendication 4, les facteurs antagonistes des agents d'activation des HLA-G, les acides nucléiques anti-sens et les inhibiteurs hormonaux de la transcription et/ou de l'expression desdites HLA-G.
- 11°) Produits contenant des anticorps anti-HLA-G et des facteurs de régulation de l'expression des HLA-G, comme produits de combinaison pour une utilisation simultanée, séparée ou étalée dans le temps, dans le traitement des tumeurs solides exprimant au moins une isoforme d'HLA-G.
- 12°) Modèle d'étude de la transcription et/ou de l'expression des HLA-G, caractérisé en ce qu'il est constitué par une culture de cellules établie à partir d'une biopsie de tissu tumoral.
 - 13°) Méthode de surveillance de l'évolution d'une tumeur exprimant HLA-G, caractérisée en ce qu'elle comprend le dosage de la forme soluble d'HLA-G dans les sérums de patients, en tant que facteur pronostic de la dissémination tumorale ou de la capacité d'une tumeur à former des métastases.

1/12

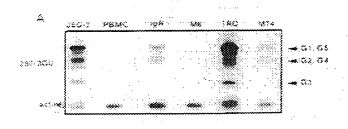
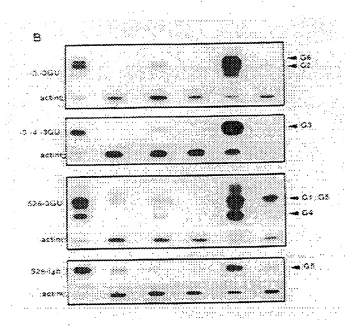


FIGURE 1A



Pranta in



2/12

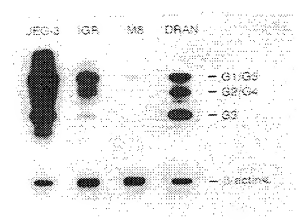


FIGURE 1C

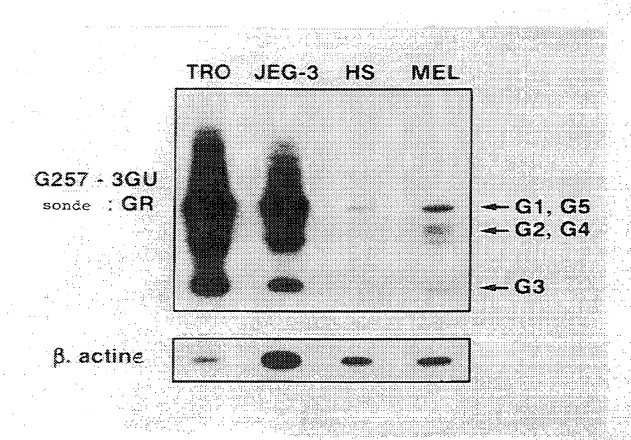
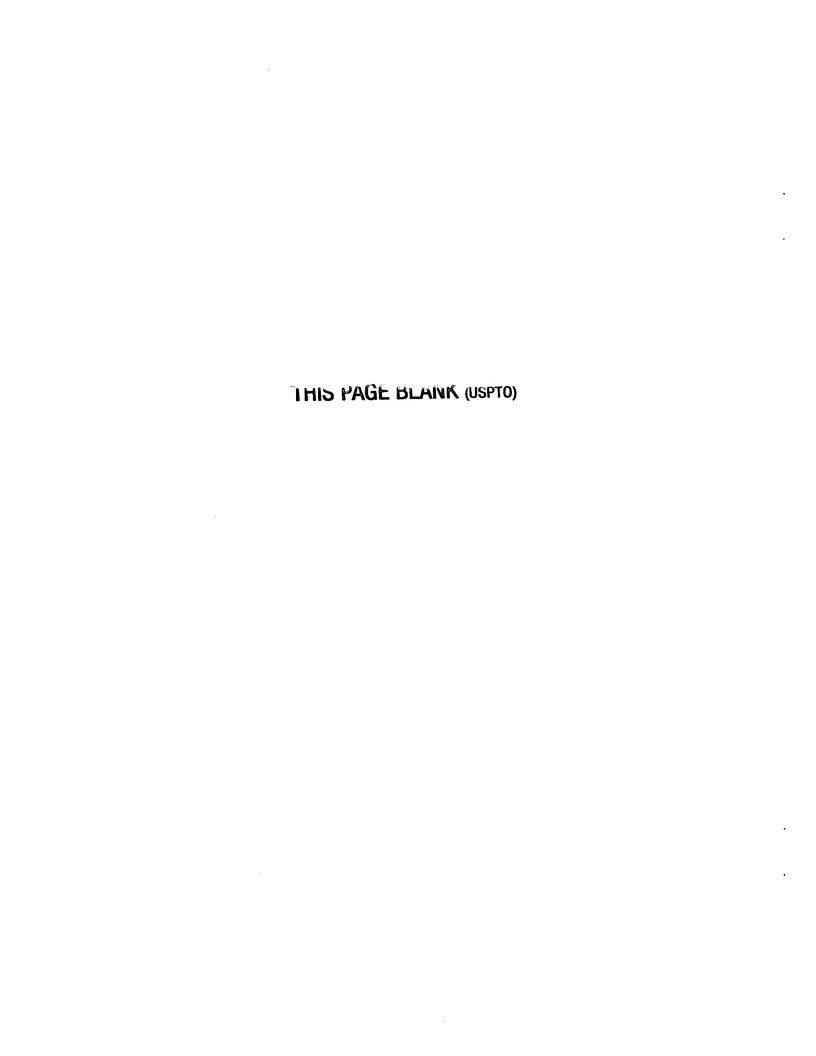


FIGURE 2



3/12

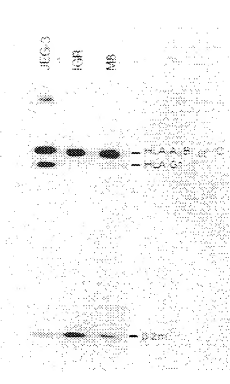


FIGURE 3

THIS PAGE BLANK (USPTO)

4/12

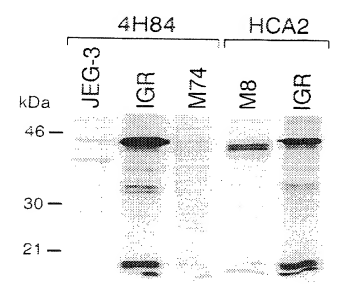
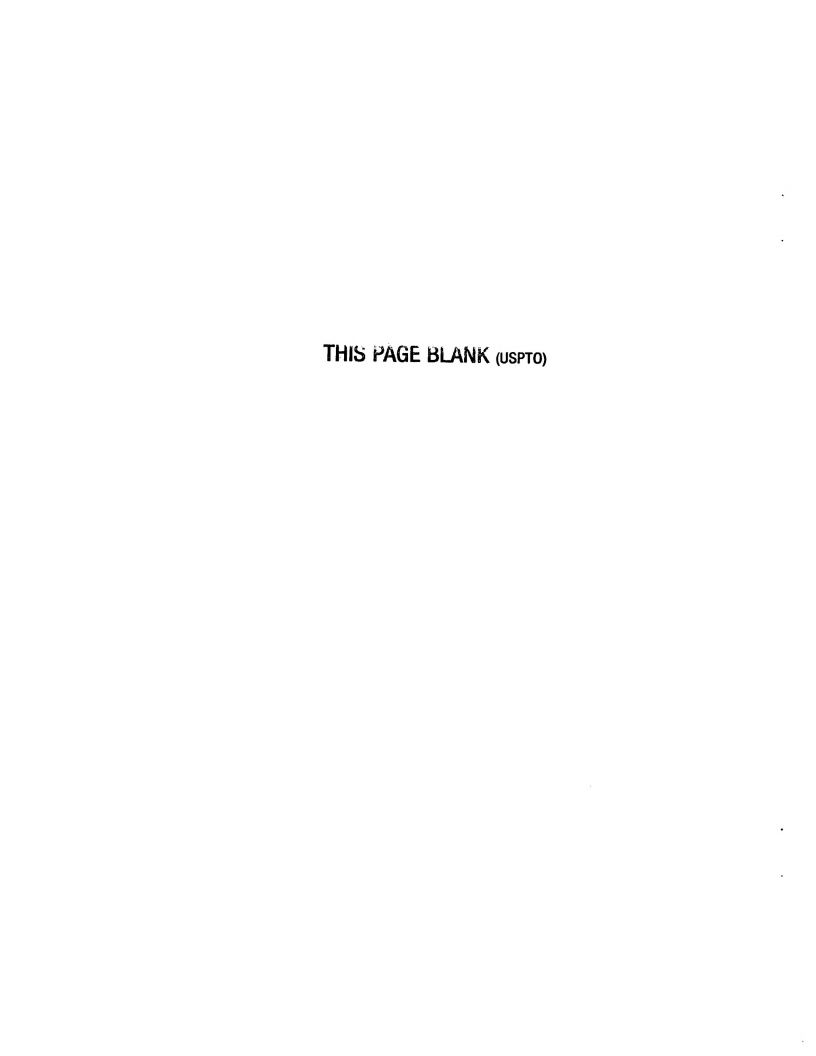
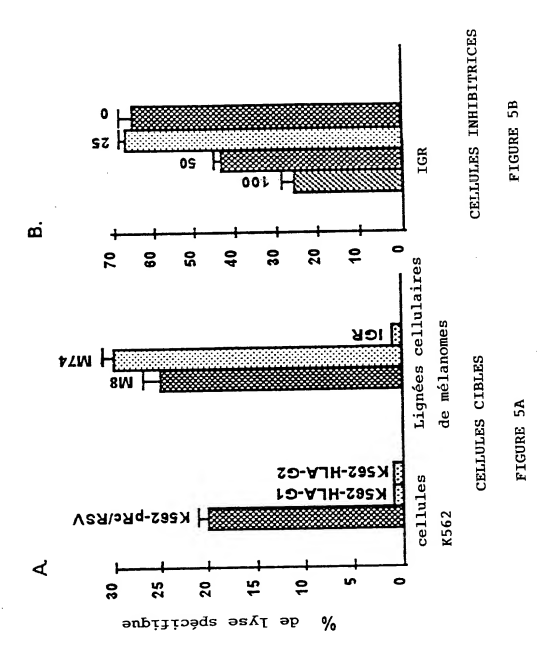
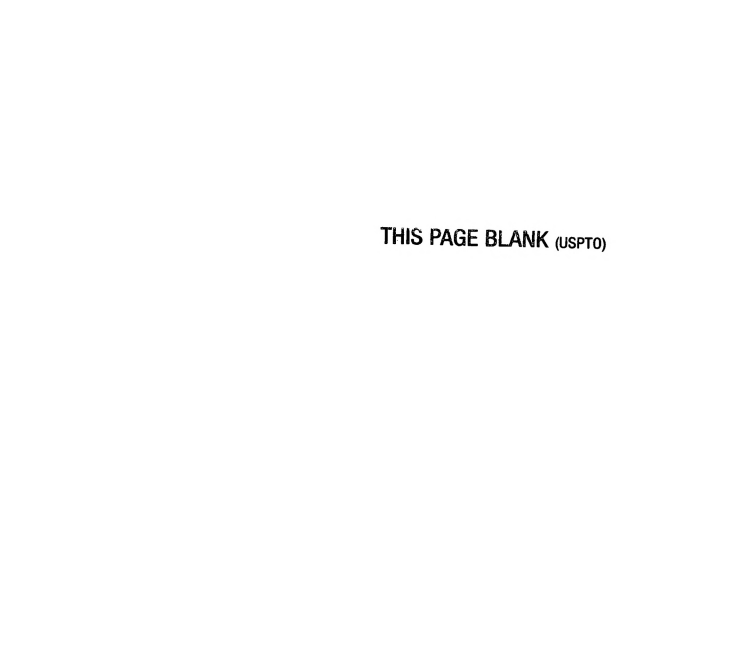


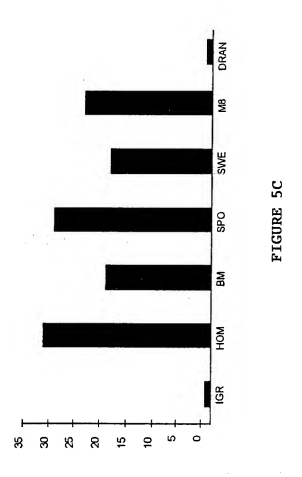
FIGURE 4



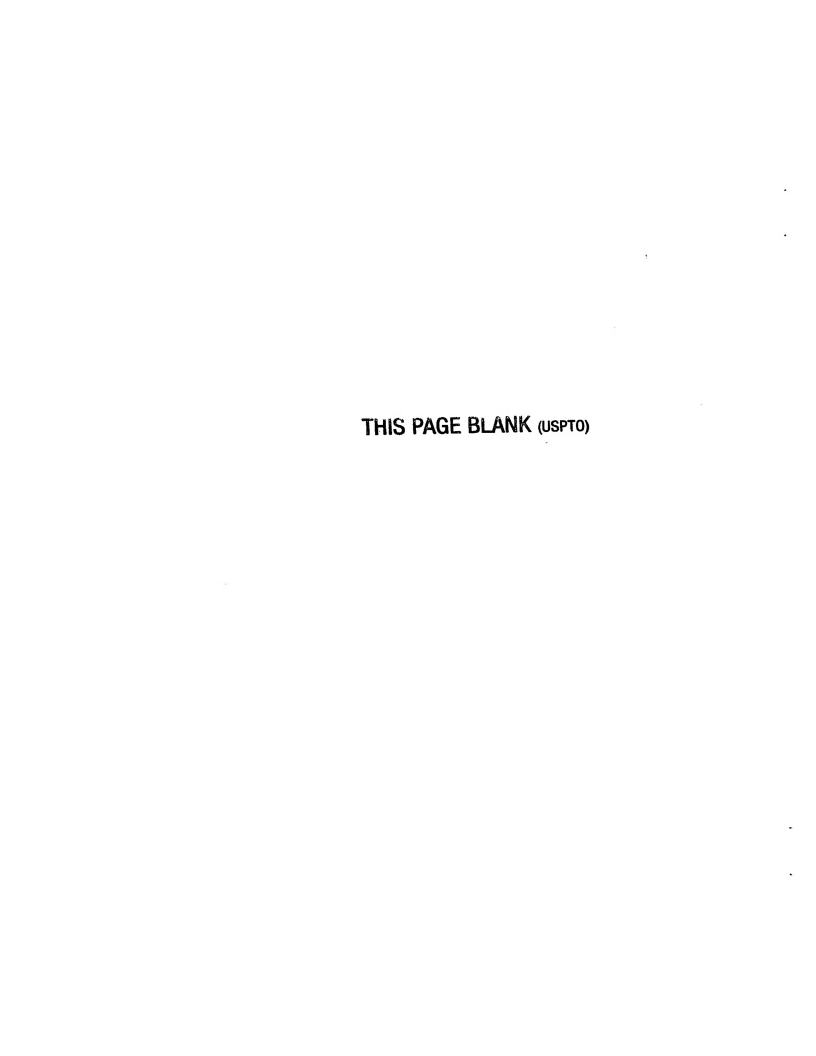


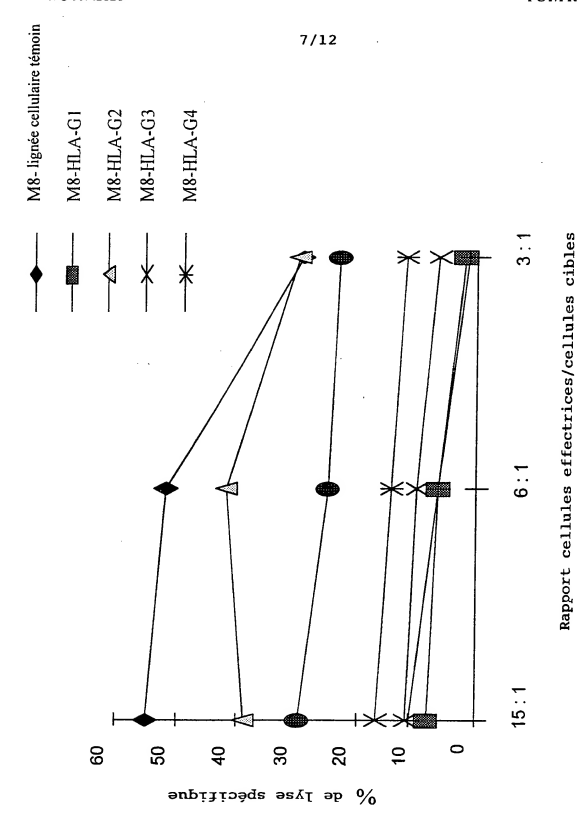


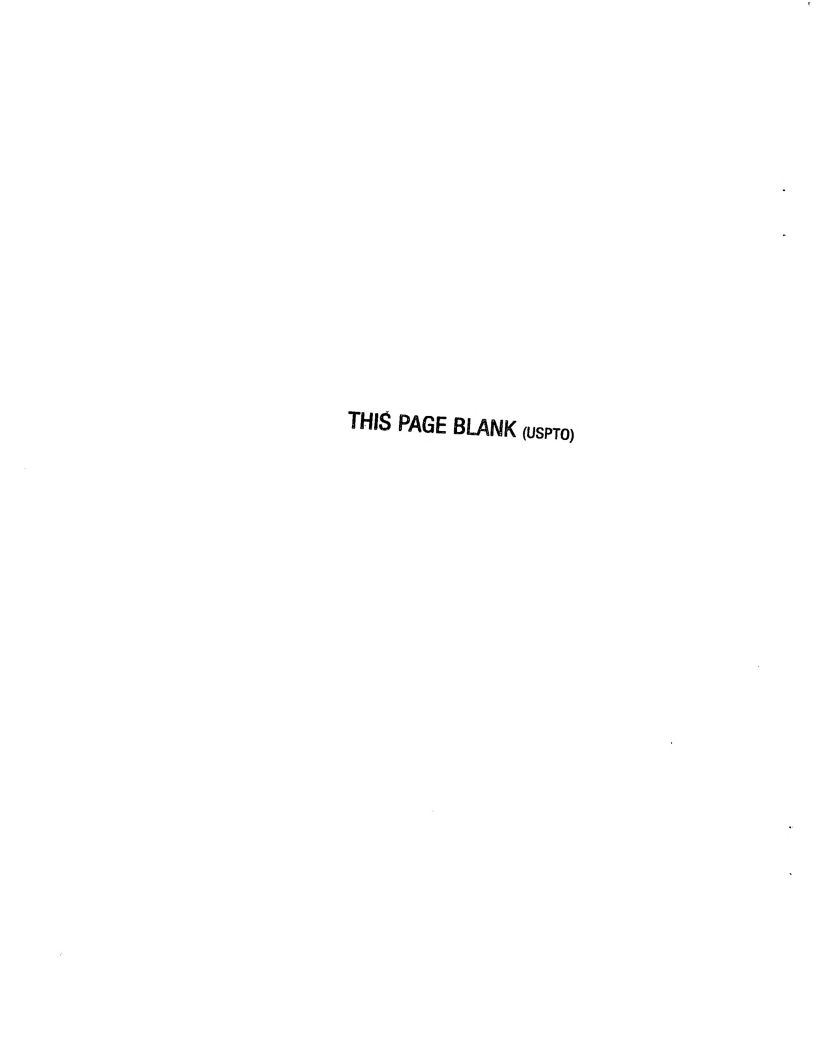
6/12



% de lyse spécifique

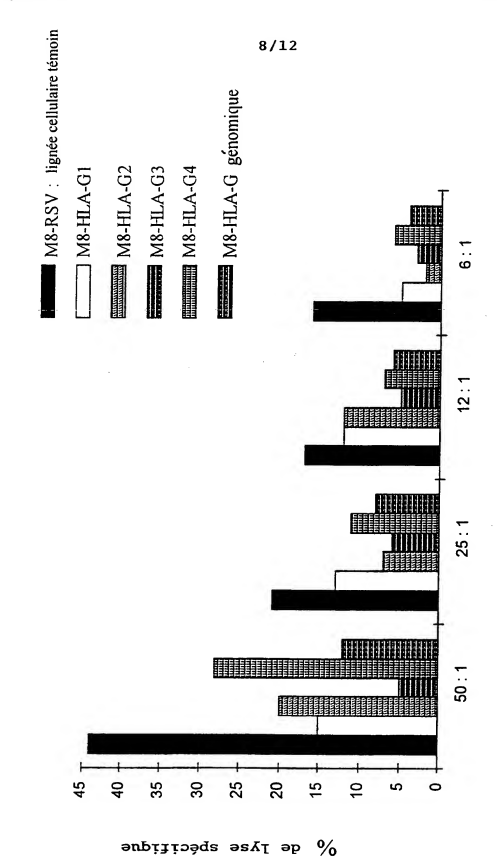




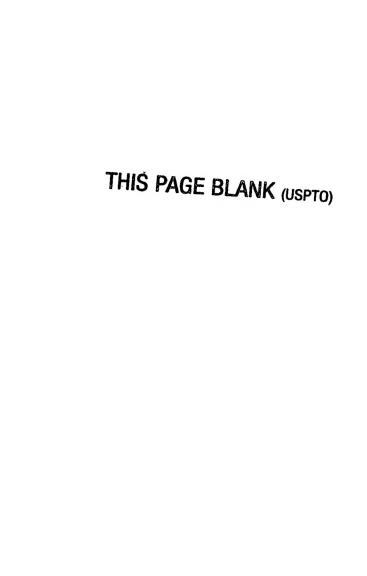




Rapport cellules effectrices/cellules cibles



FEUILLE DE REMPLACEMENT (REGLE 26)



WO 99/42128 PCT/FR99/00386

9/12

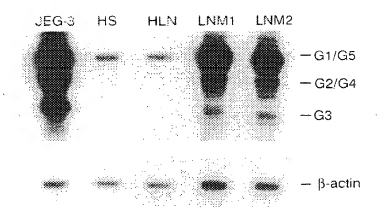
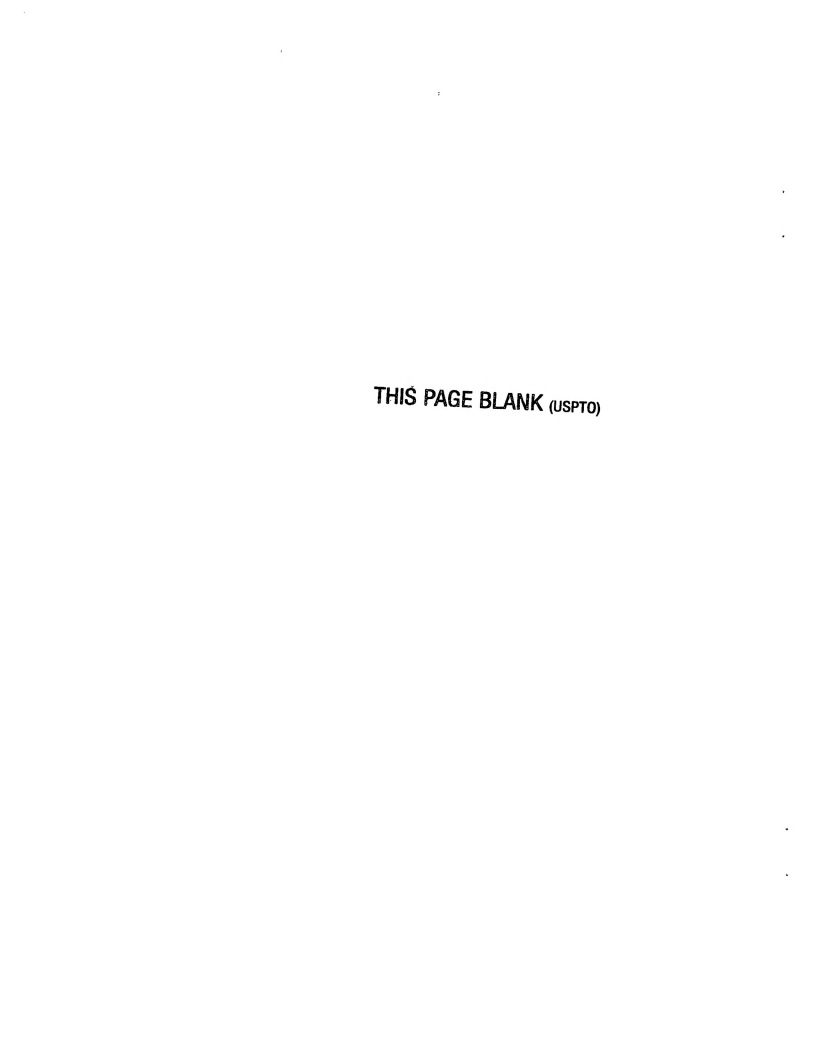
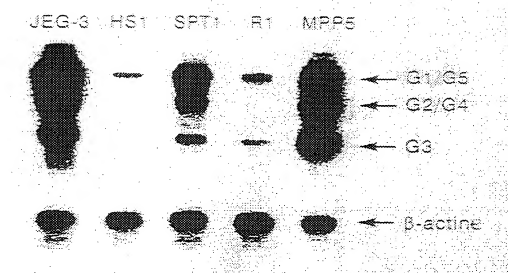


FIGURE 6



WO 99/42128 PCT/FR99/00386

10/12



FIGURE

THIS PAGE BLANK (USPTO)

WO 99/42128 PCT/FR99/00386

11/12

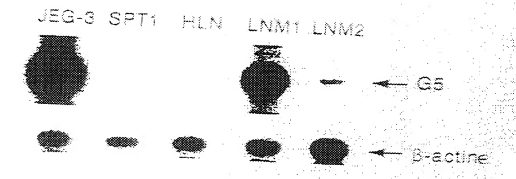


FIGURE SE



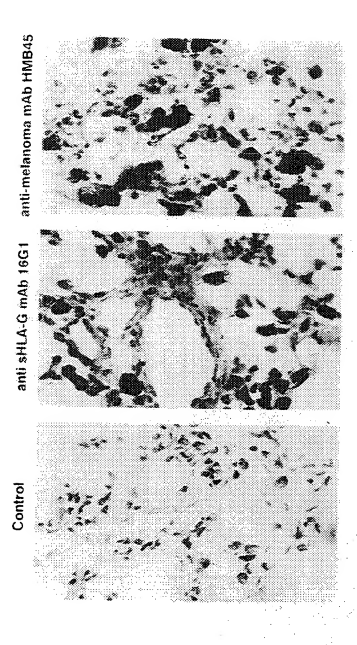


FIGURE 8B

THIS PAGE BLANK (USPTO)